Formation R

Benoît Lepage

2025-10-17

Contents

1	Bie	nvenue sur cette formation au logiciel R	5
	1.1	Pourquoi choisir R ?	5
	1.2	Téléchargez le logiciel R	5
	1.3	Téléchargez un IDE (RStudio recommandé)	7
	1.4	Trouver de l'aide sur R	10
	1.5	Conventions d'écriture	11
2	Les	objets dans R	13
	2.1	Manipuler les objets dans l'environnement	13
	2.2	Principaux types de données	14
	2.3	Principales structures de données	16
	2.4	Objet à une seule valeur (scalaire)	16
	2.5	Les vecteurs atomiques c()	22
	2.6	Les listes list()	38
	2.7	Les matrices matrix()	41
	2.8	Les bases de données data.frame()	47
3	Ana	alyse simple en R base	53
	3.1	Préparer un dossier de travail	53
	3.2	Importer une base de données	57
	3.3	Examiner les données et les méta-données	57
	3.4	Créer ou modifier une variable	59
	3.5	Analyses univariées	63
	3.6	Représentations graphiques	69
	3.7	Analyses bivariées	78
	3.8	Analyse multivariée	89
4	Pip	Pipe natif, within() et with()	
	4.1	Pipe natif de R	93
	4.2	Fonction within() : créer/modifier des variables dans une base de données $\dots \dots \dots \dots$	95
	4.3	Fonction with() : analyser des variables dans une base de données	96
	4.4	Exemples d'applications	96

4 CONTENTS

5	Tidy	Γ idyverse		
	5.1	Charger les packages du Tidyverse	. 103	
	5.2	Pipe du tidyverse	. 104	
	5.3	Importer une base de données	. 104	
	5.4	Inspecter les données	. 105	
	5.5	Créer ou modifier une variable	. 108	
	5.6	Analyses univariées de variables quantitatives	. 114	
	5.7	Programmation fonctionnelle avec le Tidyverse	. 115	
	5.8	Analyse univariée de variables qualitatives	. 118	
	5.9	Représentations graphiques	. 121	
	5.10	Analyses bivariées	. 138	
	5.11	Analyse multivariée	. 146	
6	Pacl	kage data.table	151	
7	Tabl	leaux	153	
8	Rep	orting	155	

Chapter 1

Bienvenue sur cette formation au logiciel R

R est un logiciel accessible gratuitement permettant de réaliser des analyses statistiques dans un environnement windows, macOS ou Linux.

1.1 Pourquoi choisir R?

Le logiciel est gratuit, très complet, avec une communauté d'utilisateurs très active dans le monde entier. Il est fréquent que les nouvelles méthodes d'analyses statistiques développées dans les équipes académiques soient d'abord mises à disposition sur R.

Le logiciel R repose sur l'utilisation de **scripts** dans lesquels nous allons **programmer** les analyses statistiques. Cette écriture sous forme de programmation peut paraître austère à première vue, mais est indispensable pour permettre la **reproductibilité** et la **transparence** des analyses. La même démarche de programmation est utilisée dans tous les logiciels statistiques professionnels (Stata, SAS, Python, Matlab, etc).

Pour utiliser R, les premières choses à faire sont de :

- télécharger le logiciel R
- et télécharger un Environnement de Développement Intégré (IDE) comme RStudio.

1.2 Téléchargez le logiciel R

Vous pouvez télécharger la dernière version stable du logiciel R sur le site du R project.

Cliquez sur "download R", choisissez un site mirroir (par exemple un des sites en France).

Puis téléchargez la version de R en fonction de votre système d'exploitation (Windows, macOS ou Linux).

Enfin, installez R à partir du fichier d'installation que vous venez de télécharger.

1.2.1 Ouvrez le logiciel R

Si vous ouvrez le logiciel R, vous aller trouver l'interface graphique de R (RGui pour R Graphical user interface). Il est possible de faire vos analyses statistiques à partir de cette interface graphique, mais elle est très très austère.

Plutôt que d'utiliser cette interface RGui, nous vous recommandons fortement d'utiliser un Environnement de Développement Intégré (IDE), comme RStudio, qui vous facilitera grandement la vie pour utiliser un logiciel statistique qui repose sur de la programmation.



CRAN

R Project

About R

Logo

Contributors

What's New?

Reporting Bugs

Conferences

Get Involved: Mailing Lists
Get Involved: Contributing

Developer Pages

Search

R Blog

variety of l mirror. If you have are, pleas

The R Project for Statistical Computing

Getting Started

R is a free software environment for statistical computing and graphics. It compiles and runs on a wide variety of UNIX platforms, Windows and MacOS. To **download** R, please choose your preferred CRAN mirror.

If you have questions about R like how to download and install the software, or what the license terms are, please read our answers to frequently asked questions before you send an email.

News

- R version 4.5.1 (Great Square Root) has been released on 2025-06-13.
- R version 4.5.0 (How About a Twenty-Six) has been released on 2025-04-11.
- R version 4.4.3 (Trophy Case) (wrap-up of 4.4.x) was released on 2025-02-28.
- The useR! 2025 conference will take place at Duke University, in Durham, NC, USA, August 8-10.
- We are deeply sorry to announce that our friend and colleague Friedrich (Fritz) Leisch has died. Read our tribute to Fritz here.
- · You can support the R Foundation with a renewable subscription as a supporting member.

Figure 1.1: Site du R project, en juillet 2025

The Comprehensive R Archive Network

Download and Install R

Precompiled binary distributions of the base system and contributed packages, Windows and Mac users most likely want one of these versions of R:

- Download R for Linux (Debian, Fedora/Redhat, Ubuntu)
- Download R for macOS
- Download R for Windows

R is part of many Linux distributions, you should check with your Linux package management system in addition to the link above.

Figure 1.2: Choisissez la version adaptée à votre système d'exploitation

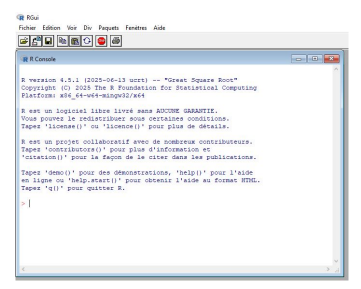


Figure 1.3: L'interface graphique de R (RGui)

1.3 Téléchargez un IDE (RStudio recommandé)

RStudio est un environnement qui permet d'utiliser R, mais également d'autres logiciels de programmation comme Python, SQL, Stan, C++, etc. Cet environnement vous facilitera le travail pour :

- éditer vos scripts de programmation,
- accéder à la console,
- visualiser vos environnements de travail avec les fichiers et les objets qu'il contient,
- visualiser vos sorties graphiques et certaines tables d'analyses,
- · visualiser vos données,
- visualiser les fichiers d'aide,
- gérer les packages permettant de faire des analyses spécifiques,
- et bien d'autres choses encore.

Par exemple, le tutoriel que vous êtes en train de lire a été créé à partir du package bookdown avec le logiciels R, au sein de l'IDE RStudio,

Vous pouvez télécharger la dernière version de RStudio sur le site de la compagnie Posit. Choisissez la version qui est adaptée à votre système d'exploitation (Windows, macOS ou Linux).



Figure 1.4: téléchargez RStudio

Puis, installez RStudio à partir du fichier d'installation que vous venez de télécharger.

1.3.1 Ouvrez l'IDE RStudio

Ouvrez RStudio, puis commencez par ouvrir un script

- à partir du menu File > New File > R script
- ou bien en utilisant le raccourci Ctrl+Maj+N sur windows
- ou bien en cliquant sur le petit fichier blanc avec un + vert en haut à gauche, puis choisir "R script"

L'interface de RStudio contient un menu, 4 quadrants et des sous-menus et boutons dans chaque cadrant.

Les menus qui vous seront le plus utiles sont :

• Dans le menu principal,

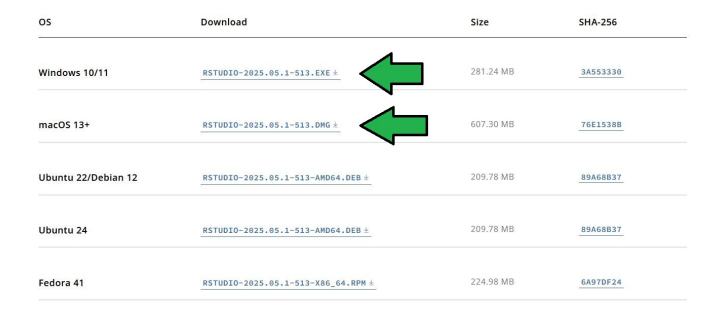


Figure 1.5: téléchargez RStudio

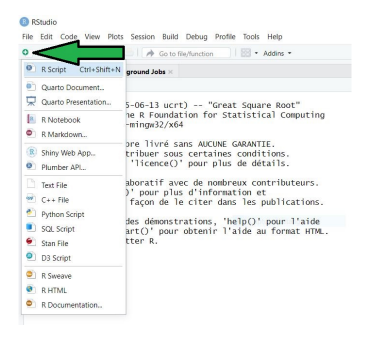


Figure 1.6: Ouvrir un nouveau script

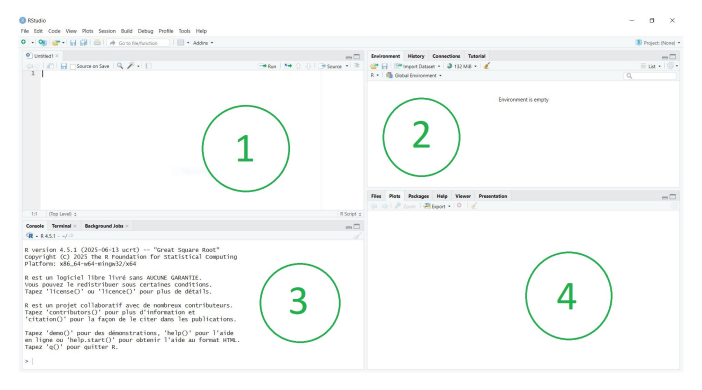


Figure 1.7: Les 4 cadrants de RStudio

- le menu *File* vous permettra de créer de nouveaux fichiers, d'ouvrir des fichiers déjà existants, de sauver vos fichiers, d'importer des bases de données, etc.
- le menu Tools > Install packages... pour installer de nouveaux packages
- le menu Tools > Global Options... vous permet de choisir la version du logiciel R à utiliser (onglet "R General") ou bien de changer l'aspect graphique de l'environnement RStudio (onglet "Appearance", puis choisissez un "Editor theme", avec différentes interfaces claires ou sombres)
- Au sein du **script** (cadrant 1)
 - le bouton "disquette" permet de sauvegarder votre script
 - le bouton "run" permet de faire tourner votre programme d'analyse (les lignes que vous avez sélectionnées). Par exemple, tapez la commande suivante dans le script, sélectionnez la ligne et cliquez sur le bouton "run" (ou avec un raccourci clavier ctrl+entrée sur windows, ou encore command+entrée sur macOS).

print("Hello Toulouse")

et vous devriez voir la commande > print("Hello Toulouse") puis son résultat "Hello Toulouse" dans l'onglet console du cadrant 3.

- Au sein du cadrant 3, l'onglet le plus utile pour pour les débutants est l'onglet console
 - la console est la même que la console affichée dans l'interface RGui du logiciel R que l'on a vu au paragraphe 1.2.1.
 - la console commence par afficher la version de R en cours d'utilisation
 - vous pouvez y saisir des commandes et obtenir directement leurs résultats, par exemple si vous tapez dans la console 4+9, vous obtiendrez directement le résultat 13. Attention, les commandes que vous saisissez directement dans la console ne seront pas sauvegardées. Si vous voulez sauvegarder des commandes, il faut utiliser le script (cadrant 1)

4+9

[1] 13

- Au sein du cadrant 2, l'onglet le plus utile pour les débutants est l'onglet Environment
 - cet onglet vous permettra de visualiser les "objets R" créés pendant vos analyses.
 - Par exemple si vous saisissez v <− 1:10 dans la console, vous allez voir apparaître l'objet v dans l'environnement de travail (il s'agit d'un vecteur de 1 à 10, nommé "v").
- Au sein du cadrant 4, les onglets les plus utiles pour les débutants sont :
 - l'onglet "File" qui contient les dossiers et fichiers au sein d'un dossier de travail (voir le chapitre 3 pour créer et organiser un dossier de travail associé à un "projet R")
 - l'onglet "Plots" où vous retrouverez vos sorties graphiques. Au sein de cet onglet, vous trouverez un menu pour exporter vos graphiques selon différents formats. Des boutons permettent également de zoomer et d'effacer les graphiques. Par exemple, si vous saisissez hist(rnorm(10000)) dans la console, un histogramme d'une distribution normale centrée réduite va apparaître. Vous pouvez effacer la figure en cliquant sur le bouton avec la croix rouge (efface la figure actuelle) ou le balet (efface l'ensemble des figures).
 - l'onglet "Packages" où vous pourrez activer, désactiver ou mettre à jour les packages qui ont été téléchargés.
 - l'onglet "Help" où vous trouverez de l'aide. Par exemple si vous saisissez help(mean) dans la console, l'aide de la commande mean va s'afficher. Vous pouvez également utiliser le champ de recherche de fonctions dans le menu "Help".

1.4 Trouver de l'aide sur R

De nombreuses ressources sont disponibles pour vous aider à utiliser R :

- Les pages d'aide en ligne de R, qui apparaîssent directement dans RStudio. Vous pouvez obtenir de l'aide sur des fonctions et des packages :
 - en appliquant une recherche par mot clé dans le champ de recherche de l'onglet "help"
 - en utilisant directement dans la console la fonction help.search() ou ?? associée à un mot clé (par exemple help.search(student) ou ??student), ou la fonction help() associée à une fonction (par exemple help(t.test) ou ?t.test)
 - quand vous rencontrerez une nouvelle fonction (dans ce cours ou bien dans votre pratique), nous vous conseillons d'aller systématiquement regarder l'aide de cette fonction pour bien comprendre comment l'utiliser.
 - Ces pages d'aide suivent la structure suivante :
 - * une partie "Description" qui décrit en quelques phrases ce que fait la fonction
 - * une partie "Usage" qui décrit la syntaxe de la fonction avec ses arguments
 - * une partie "Argument" qui précise comment renseigner les arguments de la fonction
 - * une partie "Detail" qui décrit en détail comment utiliser la fonction et ses arguments
 - * une partie "Value" qui décrit les sorties (les résultats) de la fonction, avec les éventuels sous-objets de la sortie
 - * une partie "Exemples" qui indique quelques exemple que vous pouvez directement lancer en cliquant sur "Run examples"
- Des fiches "mémoires" cheat sheets qui résument les principales fonctions :
 - pour les commandes R bases
 - des bonnes pratiques sur R
 - méthodes de visualisation avec le package ggplot2
 - méthodes de manipulation de données avec le package tidyr

- méthodes de transformation de données avec le package dplyr
- l'utilisation du package data.table
- l'utilisation du package stringr pour manipuler les chaînes de caractères, avec la fiche stringr
- la manipulation de dates Dates and times with lubridate et la fiche lubridate
- De nombreux livres et tutoriels disponibles gratuitement en ligne :
 - Le guide R de Joseph Larmarange, est un guide très complet et didactique, en français
 - L'Epidemiologist R Handbook est un tutoriel en anglais pour l'utilisation de R par des épidémiologistes
 - Software carpentry met à disposition des guides introductifs bien réalisés en anglais, par exemple R for Reproducible Scientific Analysis ou encore Programming with R
 - le livre R for Data Science propose une introduction très complète pour l'analyse de données descriptive principalement basée sur la suite de packages du Tidyverse
 - le package R swirl propose une formation interactive directement dans la console de RStudio, téléchargez le package (install.packages("swirl")), chargez le package (library("swirl")) et laissez vous guider après avoir saisi swirl() dans la console.
 - RStudio Education liste plusieurs ressources intéressantes pour les débutants
 - Le site CRAN a des manuels assez complets, par exemple la page R Language Definition est une introduction assez complète au language de programmation R. La page CRAN Task Views liste les packages qui sont disponibles par thématique ou type d'anlayse.
- Rechercher à l'aide d'un moteur de recherche (google, DuckDuckGo, Bing, etc). Ces recherches vous amèneront régulièrement vers des forums de discussion comme stackoverflow ou stackExchange. Si vous rencontrez une erreur ou une difficulté, il y a toutes les chances que d'autres personnes aient déjà rencontré ces erreurs et difficultés avant vous, et que des solutions détaillées soient proposées dans ces forums.
- Les chatbots de type GPT, Copilot ou Gemini : dans le cadre de votre formation au logiciel R, nous vous déconseillons l'utilisation de ces outils basés sur des LLM. Ces outils posent de nombreux problèmes en termes de transparence, de respect de droit d'auteur, d'impact environnemental, de déqualification (délegation de compétences pour rechercher de l'information, perte d'esprit critique), de dépendance aux Gafams, de dégradation des systèmes d'information, etc. Par ailleurs, bien qu'ils peuvent apporter des solutions fonctionnelles, il est bien plus utile d'avoir une bonne compréhension des bases de programmations sur R avant d'utiliser de tels outils : sans une bonne compréhension de la logique de programmation et des principales fonctions de R, vous aurez des difficultés à évaluer la fiabilité des solutions proposées, à vous débloquez en cas de problèmes, ou encore à adapter vos prompts pour obtenir de meilleures réponses. Les ressources décrites précédemment devraient vous permettre d'apporter efficacement des réponses à vos questions.

1.5 Conventions d'écriture

Certaines conventions ont été proposées pour faciliter l'écriture et la lecture du code de programmation dans R. Elles ne sont pas obligatoires, mais nous vous encourrageons à les suivre.

Par exemple, le Tidyverse style guide :

- nommer les variables et les fonctions en lettres minuscules, à l'aide de mots et de chiffres séparés par _ (underscore). Par exemple csp_1. Cette convention fait référence au style "snake case"
- ajouter un espace après une virgule, par exemple x[2, 5]
- ajouter des espaces avant et après les opérateurs arithmétiques, par exemple x <- (1 + 2) / 5, à quelques exceptions près (pas d'espace avant ou après le signe "puissance" ^) $y <- x^2 + 3$

Chapter 2

Les objets dans R

La programmation R repose sur des objets, qui apparaîtront dans la fenêtre Environment de RStudio.

Les objets les plus élémentaires dans R sont des vecteurs. Un vecteur contient une série de valeurs (des nombres, des chaînes de caractères, ou des données plus complexes). Il y a deux types de vecteurs :

- les vecteurs atomiques (les valeurs d'un vecteur atomique doivent toujours être du même type),
- les listes (les valeurs d'une liste peuvent être de différents types).

2.1 Manipuler les objets dans l'environnement

Voici quelques commandes de gestion des objets dans votre environnement :

dans la console, commencez par créer les objets suivants. Pour assigner une ou plusieurs valeurs à un objet, on utilise une flèche dirigée vers la gauche <-. Vous verrez apparaître ces objets dans la fenêtre Environment.

```
## note : le signe dièze (#) permet d'ajouter des commentaires dans le code
## - le 1er objet est un vecteur de 10 nombres entiers de 1 à 10
## - le 2ème objet est un vecteur de 3 lettres A, B et C
## - le 3ème objet est un vecteur de 2 réels, calculés par 2 opérations
## - le 4ème objet est une fonction qui ajoute 2 aux éléments du vecteur x
## - le 5ème objet est un scalaire égal à 42
objet_1 <- c(1:10)
objet_2 <- c("A", "B", "C")
objet_3 <- c(10 / 3, 4 * 5)
objet_4 <- function(x) {x + 2}
objet_5 <- 42</pre>
```

- la commande ls() permet de lister les objets dans l'environnement.
- la commande rm() permet de supprimer (remove) un ou plusieurs objets de l'environnement.

```
ls()
```

```
## [1] "objet_1" "objet_2" "objet_3" "objet_4" "objet_5"
```

```
rm(objet_2, objet_5)
rm(list = ls()) # pour supprimer tous les objets présents dans l'environnement
```

Conseils pour nommer un objet dans R:

- Utiliser des noms courts, mais lisibles, faciles à comprendre
- Les noms doivent commencer par une lettre (pas par un nombre) et ne peuvent pas contenir d'espace. A noter qu'ils peuvent contenir des points, comme par exemple nom.variable.
- Evitez d'utiliser des noms de variables et de fonctions déjà existants dans R (par exemple mean qui risque de porter à confusion avec la fonction mean() : il vaut mieux utiliser mean_variable)
- Ecrire en minuscule avec underscore pour séparer les mots (par exemple date naissance)

2.2 Principaux types de données

Les données peuvent être de différents types. Les 4 principaux types sont :

- les nombres réels (?double), par exemple 12.43.
- les **nombres entiers** (?integer). Les nombres entiers sont saisis en ajoutant L à droite du nombre, par exemple 5L.
- les chaînes de caractères textuels (?character), définis avec des guillemets simples ou doubles , par exemple 'bonjour' ou "au revoir"
- les valeurs logiques (?logical), avec deux valeurs possibles :
 - valeur booléenne vraie, notée TRUE ou bien T
 - valeur booléenne fausse, notée FALSE ou bien F

On peut également trouver des types de données un peu plus sophistiquées, construites à partir des principaux types :

- des variables qualitatives qui peuvent être nominales (?factor) ou ordinales (?ordered). Ces variables sont construites sur des nombres entiers.
- des dates (?Date), qui sont construites sur des nombres réels.
- des dates-heure (?POSIXct), qui sont construites sur des nombres réels.
- des durées (?difftime), construites sur des nombres réels.

On a également un vecteur particulier qui est le **vecteur nul** et se note NULL. Le vecteur nul a une longueur de 0 et ne peut avoir aucun attribut (les notions de longueur et d'attribut d'un vecteur seront vues plus bas).

2.2.1 Données manquantes

Quel que soit le type de données, les données manquantes se notent NA (not applicable).

Attention à ne pas confondre le vecteur nul NULL et les données manquantes NA.

2.2.2 Décrire le type de l'objet 🌲

Les paragraphes avec un \spadesuit présentent des notions plus avancées, si vous êtes en phase d'apprentissage, vous pouvez aller directement au paragraphe suivant.

On peut décrire quel est le type de l'objet avec les fonctions typeof (le type le plus élémentaire), mode et storage.mode (mode de l'objet et mode de stockage de l'objet selon un regroupement un peu plus large).

Par exemple, les nombres réels (double) et les nombres entiers (integer) sont du mode numeric.

```
## les valeurs réelles ('double') et les entiers ('integer') sont de mode 'numeric'
typeof(2.53) # un réel
typeof(5L) # et un entier
mode(2.53) # sont de mode 'numeric'
mode(5L)
storage.mode(2.53)
storage.mode(5L)

## les chaînes de caractères sont de type et de mode 'character'
typeof(c("hello", "Toulouse"))
mode(c("hello", "Toulouse"))

## les valeurs logiques sont de type 'logical'
typeof(c(TRUE, FALSE, FALSE))
mode(c(TRUE, FALSE, FALSE))
```

х	typeof(x)	mode(x)	storage.mode(x)
2.53	"double"	"numeric"	"double"
5L	"integer"	"numeric"	"integer"
"bonjour"	"character"	"character"	"character"
TRUE	"logical"	"logical"	"logical"
as.Date("2025-07-01")	"double"	"numeric"	"double"

Les fonctions as.double, as.integer, as.character, as.logical permettent de forcer par coercition le type d'un objet en tant que réel, entier, chaîne de caractères, logique.

```
as.double(5L) # définit un nombre entier en tant que nombre réel
as.integer(4.95) # définit un réel en tant qu'entier, seul l'entier est conservé
as.character(4.95) # définit un nombre en tant que chaîne de caractères

## définir une valeur logique TRUE et FALSE en tant que valeur numérique
## ou en tant qu'entier donne les valeurs 1 et 0, respectivement
as.numeric(TRUE)
as.numeric(FALSE)

## définir le nombre 0 en tant que valeur logique donne la valeur FALSE
as.logical(0)

## définir tout nombre différent de 0 en tant que valeur logique
## donne la valeur TRUE
as.logical(-14)
as.logical(1)
as.logical(4.95)
```

Les fonctions is.double, is.integer, is.character, is.logical permettent d'évaluer si un objet est de type réel, entier, textuel, logique.

```
is.double(5L) # FALSE, un nombre de type "entier" n'est pas de type "réel"

# attention, en math, les nombres entiers font partie des réels !

is.integer(4.95) # FALSE, un nombre de type "réel" n'est pas de type "entier"

is.numeric("bonjour") # FALSE "bonjour" est une chaîne de caractères

is.character("bonjour") # TRUE, "bonjour" est bien une chaîne de caractères

is.character(4.95) # FALSE, 4.95 est un objet numérique
```

```
is.logical(1) # FALSE, 1 est un objet numérique
is.logical(as.logical(1)) # TRUE, as.logical(1) = TRUE, qui est un objet logique
is.logical(TRUE) # TRUE est bien un objet logique
```

2.3 Principales structures de données

Les principales structures de données que nous allons détailler dans la suite de ce chapitre sont :

- les **vecteurs atomiques** (?c()), qui doivent toujours comporter des valeurs du même type. Les vecteurs qui ne comportent qu'une seule valeur sont appelés des "scalaires";
- les listes (?list), qui sont également des vecteurs, mais peuvent comporter des valeurs de types différents ;
- les matrices (?matrix, ?array), qui sont des vecteurs atomiques réarrangés sous forme de tables à 2 dimensions ou plus ;
- les bases de données (?data.frames). Les bases de données sont des listes de vecteurs atomiques de même longueur. Il existe d'autres formats de base de données qui seront présentés plus tard (avec les packages tidyverse et data.table).

2.4 Objet à une seule valeur (scalaire)

2.4.1 Scalaires

Assignez les valeurs 4 et 5 à deux objets

```
x_1 <- 4
x_2 <- 5
```

2.4.2 Opérations mathématiques sur les scalaires

2.4.2.1 Calculatrice

On peut utiliser les opérations classiques, comme sur une calculatrice :

- + pour additionner
- - pour soustraire
- * pour multiplier
- / pour diviser
- $\hat{\ }$ pour mettre à la $\mathbf{puissance}$
- e pour la notation scientifique

```
x_1 + x_2 # 4 + 5 = 9
10 - x_1 # 10 - 4 = 6
x_1 * x_2 # 4 * 5 = 20
20 / x_2 # 20 / 5 = 4
x_1^2 # 4^2 = 16
10^-1 # 1/10 = 0.1
25^(0.5) # racine carrée de 25 (puissance 1/2)

## notation scientifique pour les grands et petits nombres
1/1000000 # 1 pour 1 million = 1e-6
1/1e6
1e6 * 1000 # 1 million * 1000 = 1 milliard
```

2.4.2.2 Fonctions mathématiques

Plusieurs fonctions mathématiques de bases sont implémentées nativement dans R:

- log(x) ou log(x, base = exp(1)) pour le logarithme népérien,
- log10(x) pour le logarithme base 10, log2(x) pour le logarithme base 2,
- log(x, base = b) pour le logarithme base b,
- exp(x) pour l'exponentielle de x
- sqrt(x) pour la racine carrée de x
- abs(x) pour la valeur absolue de x
- les fonctions trigonométriques sont implémentées, avec cos(x), sin(x), tan(x) (cf. ?Trig)
- la constante π est implémentée avec pi (cf. ?Constants)

Si vous appliquer une fonction à une valeur qui ne fait pas partie du domaine de définition de la fonction, le résultat sera une valeur manquante notée NaN (not a number). Un message d'avertissement va apparaître si vous appliquez une fonction en dehors de son domaine de définition.

Les notions de + l'infini et - l'infini sont notées Inf et -Inf.

```
## logarithmes et exponentielles
log(1)
log10(100)
log(100, base = 10)
exp(1)
## racine carrée
sqrt(x_2^2)
## valeur absolue
abs(10)
abs(-10)
## fonctions trigonométriques
cos(1)
sin(1)
tan(1)
рi
2 * pi * 10 # circonférence d'un cercle de rayon 10
## si on utilise une valeur en dehors du domaine d'application de la fonction
log(-1) # NaN, car -1 est en dehors du domaine de définition de la fonction loq
sqrt(-2) # -2 est en dehors du domaine de définition de la fonction racine carrée
## notions de + ou - l'infini
1 / 0 # [1] Inf
-1 / 0 # [1] -Inf
```

2.4.2.3 Fonctions d'arrondi 🌲

Plusieurs fonctions sont disponibles dans R pour arrondir une valeur (cf. ?Round):

- la fonction round() est utile pour arrondir les décimales. Il faut préciser en argument le nombre de chiffres après la virgule. **Attention**: si le nombre se termine par un 5, l'arrondi se fait vers le chiffre pair le plus proche : 4,45 s'arrondit à 4,4 (la valeur arrondie inférieure) et 4,75 s'arrondit à 4,8 (la valeur arrondie supérieure)
- la fonction signif() arrondit aux chiffres les plus significatifs (les plus grands)

- la fonction floor() arrondit la valeur à l'entier inférieur
- la fonction ceiling() arrondit la valeur à l'entier supérieur
- la fonction trunc() ne garde que les entiers, sans arrondir

```
## fonction round()
# l'argument digits permet de définir le nombre de chiffres après la virgule
# exemple si vous voulez arrondir à 2 chiffres après la virgule
round(0.09400, digits = 2) # 0.09
round(0.08600, digits = 2) # 0.09
# arroudir à 1 chiffre après la virqule
round(4.450, digits = 1) # 4.4; arrondit au chiffre pari plus proche
round(4.750, digits = 1) # 4.8; arrondit au chiffre pari la plus proche
# pour arrondir une valeur 5, le résultat va vers le chiffre pair le plus proche
round(4.5, digits = 0) # 4; arrondit au chiffre pair le plus proche
round(1.5, digits = 0) # 2; arrondit au chiffre pair le plus proche
## fonction signif()
# on garde les valeurs les plus significative, définie par l'argument digits
signif(123.456789, digits = 1) # 100
signif(123.456789, digits = 2) # 120
signif(123.456789, digits = 3) # 123
signif(123.456789, digits = 4) # 123.5
signif(123.456789, digits = 5) # 123.46 arrondit au chiffre pair le plus proche
signif(4.45, digits = 3) # 4.45
signif(4.45, digits = 2) # 4.4; arrondit au chiffre pair le plus proche
signif(4.75, digits = 3) # 4.75
signif(4.75, digits = 2) # 4.8; arrondit au chiffre pair le plus proche
## fonction trunc() supprime simplement les décimales
# note : ici, il n'y a pas d'arrondi vers la chiffre pair la plus proche
trunc(123.456) # 123
trunc(4.5) # 4
trunc(1.5) # 1
## la fonction floor() arrondit à l'entier inférieur
floor(4.1) # 4
floor(4.9) # 4
## la fonction ceiling() arrondit à l'entier supérieur
ceiling(4.1) # 5
ceiling(4.9) # 5
```

2.4.3 Concaténation de chaînes de caractères

On peut concatener deux objets en chaînes de caractères :

- la fonction paste() concatène les chaînes de caractères en séparant les valeurs par un espace (argument par défaut, cf ?paste). Cet argument peut être modifié.
- la fonction paste0() concatène les chaînes de caractères sans espace.

```
x1 <- "Bonjour"
x2 <- "Toulouse"
paste(x1, x2)</pre>
```

```
paste0(x1, x2)

## [1] "BonjourToulouse"

paste(x1, x2, sep = ", ") # ici on sépare x1 et x2 par une virgule et un espace

## [1] "Bonjour, Toulouse"

# vous pouvez inclure des nombres qui seront transformés en caractères
paste0(x1, 123, x2)

## [1] "Bonjour123Toulouse"
```

2.4.4 Valeurs logiques TRUE et FALSE

2.4.4.1 Evaluer des conditions

Nous pouvons utiliser les opérateurs de comparaison ci-dessous (utiles pour évaluer des conditions) :

```
== ... est égal à ...
!= ... est différent de ...
< ... est inférieur à ...</li>
> ... est supérieur à ...
<= ... est inférieur ou égal à ...</li>
>= ... est supérieur ou égal à ...
%in% ... est inclus dans ...
```

Par exemple, nous pouvons évaluer les comparaisons suivantes, la réponse attendue est vraie (TRUE) ou fausse (FALSE).

```
5 == 10 # est-ce que 5 est égal à 10 ?
5 != 10 # est-ce que 5 est différent de 10 ?
5 < 10 # est-ce que 5 est inférieur à 10 ?
5 > 10 # est-ce que 5 est supérieur à 10 ?
5 <= 5 # est-ce que 5 est inférieur ou égal à 5 ?
5 >= 5 # est-ce que 5 est supérieur ou égal à 5 ?
5 %in% c(4,5,6) # est-ce que 5 est inclus dans le vecteur (4,5,6) ?
5 %in% c(7,8,9) # est-ce que 5 est inclus dans le vecteur (7,8,9) ?
```

La fonction identical permet d'évaluer si deux objets sont exactement égaux. Elle peut s'appliquer à des valeurs simples mais aussi à des objets de plus grandes dimensions (vecteurs, matrices, bases de données, ...)

```
identical(5, 10) # \acute{e}quivalent \grave{a} la commande 5 == 10 identical(c(1,2,3), c(1,2,3)) # les deux vecteurs (1,2,3) sont bien les mêmes
```

Une comparaison à une valeur manquante (NA) retournera une valeur manquante.

Attention, si vous souhaitez évaluer si une valeur est manquante, il faut utiliser la fonction is.na(x) (plutôt que x == NA qui est déconseillé).

```
NA < 10 # retourne une valeur manquante (pas de solution à cette condition)

is.na(10) # éviter d'utiliser 10 == NA pour tester si une valeur est manquante
is.na(NA)
is.na(c(1,2,3,NA,5,6,NA,8,9,10))
```

2.4.5 Opérations sur des valeurs logiques

On peut combiner des valeurs logiques avec les opérateurs logiques ET, OU, et NON (négation logique)

- & opérateur ET
- | opérateur OU (sur windows, combinaison de touches altgr + 6 ; sur macOS, combinaison de touche alt + maj + L)
- ! opérateur NON (négation logique : "n'est pas")

Les résultats attendus d'une combinaison d'opérateurs logiques sont résumés dans les table de vérité ci-dessous.

• Opérateur ET

a	b	a ET b
TRUE	TRUE	TRUE
TRUE	FALSE	FALSE
FALSE	TRUE	FALSE
FALSE	FALSE	FALSE

• Opérateur OU

a	b	a OU b
TRUE	TRUE	TRUE
TRUE	FALSE	TRUE
FALSE	TRUE	TRUE
FALSE	FALSE	FALSE

• Opérateur NON

```
a NON a

TRUE FALSE
FALSE TRUE
```

```
## opérateur ET
TRUE & TRUE
TRUE & FALSE
FALSE & TRUE
FALSE & FALSE
(5 > 10) & (2 != 5) # TRUE ET TRUE donne TRUE
(5 > 10) & (2 == 5) # TRUE ET FALSE donne FALSE
(5 < 10) & (2 == 5) # FALSE ET FALSE donne FALSE</pre>
```

```
## opérateur OU

TRUE | TRUE

TRUE | FALSE

FALSE | TRUE

FALSE | FALSE

(5 < 10) | (2 != 5) # TRUE OU TRUE donne TRUE

(5 > 10) | (2 != 5) # FALSE OU TRUE donne TRUE

(5 > 10) | (2 == 5) # FALSE OU FALSE donne FALSE

## opérateur NON
!TRUE
!FALSE
!(5 < 10) # non-TRUE donne FALSE
!(5 > 10) # non-FALSE donne TRUE
```

Une opération logique avec une valeur manquante retournera une valeur manquante, sauf si l'information manquante n'est pas bloquante pour l'opération.

Il existe également un opérateur xor() correspondant au OU EXCLUSIF (mais il semble peu utilisé en pratique):

• Opérateur OU EXCLUSIF

a	b	a OU EXCLUSIF b
TRUE	TRUE	FALSE
TRUE	FALSE	TRUE
FALSE	TRUE	TRUE
FALSE	FALSE	FALSE

```
# opérateur OU EXCLUSIF
xor(TRUE, TRUE)
xor(TRUE, FALSE)
xor(FALSE, TRUE)
xor(FALSE, FALSE)
xor((5 < 10), (2 != 5)) # (TRUE) OU exclusif (TRUE) donne FALSE
xor((5 > 10), (2 != 5)) # (FALSE) OU exclusif (TRUE) donne TRUE
xor((2 != 5), (5 > 10)) # (TRUE) OU exclusif (FALSE) donne TRUE
xor((5 > 10), (2 == 5)) # (FALSE) OU exclusif (FALSE) donne FALSE
```

2.5 Les vecteurs atomiques c()

2.5.1 Création d'un vecteur atomique

La fonction c() (pour combiner) permet de créer des vecteurs atomiques. Les valeurs d'un vecteur atomique doivent toutes être du même type et séparées par une virgule.

```
## Un vecteur de 3 nombres réels :
vect_dbl <- c(1, pi, 3.54)
print(vect_dbl) # [1] 1.000000 3.141593 3.540000
## Un vecteur de 5 entiers :
vect_int <- c(5L, 4L, -3L, 15L, -8L)
print(vect_int) # [1] 5 4 -3 15 -8
## Un vecteur de 4 chaînes de caractères :
vect_char <- c("a", "B", "XYZ", "HELLO")</pre>
                       "B"
vect_char # [1] "a"
                                "XYZ" "HELLO"
## Un vecteur logique :
## pour les valeurs logiques, on peut utiliser les abbréviations T pour TRUE,
## et F pour FALSE
vect logic <- c(TRUE, FALSE, FALSE, F, T, T)
print(vect_logic) # [1] TRUE FALSE FALSE FALSE TRUE TRUE
```

Vous pouvez également combiner plusieurs vecteurs pour créer un vecteur plus long en indiquant plusieurs vecteurs au sein de la fonction c().

```
vect1 <- c(1, 2, 3)
vect2 <- c(4, 5, 6)
vect3 <- c(7, 8, 9)
vect_combine <- c(vect1, vect2, vect3)
vect_combine
# [1] 1 2 3 4 5 6 7 8 9</pre>
```

2.5.2 Créer une séquence de valeurs

Pour créer une séquence de nombre entiers, ascendante ou descendante de 1 en 1, vous pouvez utiliser la commande :

```
vect_1a10 <- 1:10 # vecteur ascendant
vect_1a10 # [1]  1  2  3  4  5  6  7  8  9 10

vect_3_a_moins5 <- 3:-5 # vecteur descendant
vect_3_a_moins5 # [1]  3  2  1  0 -1 -2 -3 -4 -5</pre>
```

La commande seq() permet de définir des séquences de manière plus flexible, grâce aux arguments from, to, by, length.out, along.with (regardez l'aide ?seq()).

```
seq(from = 1, to = 10) # vecteur de 1 à 10, équivalent à la commande 1:10
seq(from = 0, to = 10, by = 2) # vecteur de 0 à 10, de 2 en 2
seq(from = 1, to = 50, length.out = 5) # vecteur de 1 à 50, de longueur 5
# les intervalles entre les valeurs sont calculés automatiquement par la formule
```

```
# (valeur de départ - valeur d'arrivée) / (longueur totale - 1)

seq(from = 0, to = 60, along.with = c("dix", "vingt", "trente"))
# vecteur de 0 à 60, dont la longueur est égale à la longeur du vecteur
# c("dix", "vingt", "trente") (sa longeur est de 3)

# avec l'argument 'by', si le cycle ne tombe pas juste, la séquence s'arrête
# avant la dernière valeur indiquée par 'to = '
seq(from = 1, to = 10, by = 2)
# [1] 1 3 5 7 9
# la séquence ne va pas jusqu'à 10, elle s'arrête à 9, car 9 + 2 = 11
# ce qui dépasserait la valeur maximale demandée par 'to = 10'
```

On peut combiner des vecteurs de chaînes de caractères à des vecteurs numériques :

```
paste0("L", seq(from = 1, to = 10))
# on obtient le vecteur :
# "L1" "L2" "L3" "L4" "L5" "L6" "L7" "L8" "L9" "L10"
# dans cet exemple, le vecteur à une seule valeur c("L") est "recyclé" pour être
# concaténé à chacun des éléments du vecteur c(1,2,3,4,5,6,7,8,9,10)

paste0(c("A", "B", "C"), seq(from = 1, to = 10))
# on obtient le vecteur :
# "A1" "B2" "C3" "A4" "B5" "C6" "A7" "B8" "C9" "A10"
# ici, le vecteur c("A", "B", "C") est "recyclé" pour être concaténé à chaque
# élément du vecteur seq(1,10)
```

2.5.3 Créer un vecteur de valeurs répétées

La fonction rep permet de créer des vecteurs de valeurs répétées. Les arguments times, each, length.out permetent de préciser comment les valeurs doivent être répétées (voir dans l'aide ?rep)

2.5.4 Opérations arithmétiques sur un vecteur

On appliquer une opération arithmétique avec un scalaire (une valeur simple) à chacun des éléments d'un vecteur :

```
## additionne +2 à chaque élément de la séquence c(1,2,3,4,5) seq(from = 1, to = 5) + 2 # cela donne 3 4 5 6 7

## soustrait -2 à chaque élément de la séquence c(1,2,3,4,5)
```

```
seq(from = 1, to = 5) - 2 # cela donne -1 0 1 2 3
### multiplie par à chaque élément de la séquence c(1,2,3,4,5)
seq(from = 1, to = 5) * 5 # cela donne 5 10 15 20 25
### divise par 5 chaque élément de la séquence c(1,2,3,4,5)
seq(from = 1, to = 5) / 5 # cela donne 0.2 0.4 0.6 0.8 1.0
```

Si vous appliquez une opération arithmétique entre deux vecteurs de même longueur, l'opération se fera entre les 1ers éléments de chaque vecteur, puis entre les 2èmes éléments de chaque vecteur, etc.

```
vec_A <- c(1, 2, 3, 4, 5)
vec_B <- c(-1, +1, -2, +2, -5)

# addition : c((1 + (-1)), (2 + 1), (3 + (-2)), (4 + 2), (5 + (-5)))
vec_A + vec_B # 0 3 1 6 0

# soustraction : c((1 - (-1)), (2 - 1), (3 - (-2)), (4 - 2), (5 - (-5)))
vec_A - vec_B # 2 1 5 2 10

# multiplication : c((1 * (-1)), (2 * 1), (3 * (-2)), (4 * 2), (5 * (-5)))
vec_A * vec_B # -1 2 -6 8 -25

# division : c((1 / (-1)), (2 / 1), (3 / (-2)), (4 / 2), (5 / (-5)))
vec_A / vec_B # -1.0 2.0 -1.5 2.0 -1.0</pre>
```

Si vous appliquez une opération arithmétique entre deux vecteurs de longueur différente, l'opération se fera entre les 1ers éléments de chaque vecteur, puis entre les 2èmes éléments de chaque vecteur, etc. Lorsqu'on arrive au bout du vecteur le plus court, les opérations continuent en reprenant à partir de la première valeur du vecteur le plus court (le vecteur est "recyclé"). Un message d'avertissement vous prévient également lorsque la longueur du vecteur le plus long n'est pas un multiple de la longueur du vecteur le plus court (mais cela n'empêche pas l'opération de se faire).

```
vec_A <- c(1, 2, 3, 4, 5)
vec_C <- c(1, 2, 3)

vec_A + vec_C # 2 4 6 5 7
# addition : c((1 + 1), (2 + 2), (3 + 3), (4 + 1), (5 + 2))

vec_A - vec_C # 0 0 0 3 3
# soustraction : c((1 - 1), (2 - 2), (3 - 3), (4 - 1), (5 - 2))

vec_A * vec_C # 1 4 9 4 10
# multiplication : c((1 * 1), (2 * 2), (3 * 3), (4 * 1), (5 * 2))

vec_A / vec_C # 1.0 1.0 1.0 4.0 2.5
# division : c((1 / 1), (2 / 2), (3 / 3), (4 / 1), (5 / 2))</pre>
```

2.5.5 Opérations logiques sur un vecteur

On peut faire des opérations logiques sur des vecteurs (voir les tables de vérité plus haut) :

```
### 1) Est-ce que les éléments de c(1,2,3) sont inclus dans c(1,3,5,7,9) ?
c(1, 2, 3)  %in% seq(from = 1, to = 9, by = 2)
# TRUE FALSE TRUE
# les valeurs 1 et 3 sont bien comprise dans le vecteur c(1, 3, 5, 7, 9),
# mais pas la valeur 2
### 2) Est-ce que les éléments de c(1,3,5,7,9) sont inclus dans c(1,2,3) ?
seq(from = 1, to = 9, by = 2) %in% c(1, 2, 3)
# TRUE TRUE FALSE FALSE FALSE
# les valeurs 1 et 3 sont bien comprise dans le vecteur c(1, 2, 3),
# mais pas les valeurs 5, 7 et 9
### 3) opération ET entre les éléments de deux vecteurs logiques
c(TRUE, TRUE, FALSE, FALSE) & c(TRUE, FALSE, TRUE, FALSE)
# TRUE FALSE FALSE FALSE
# 1er élément avec le 1er élément
                                     TRUE & TRUE = TRUE
# 2ème élément avec le 2ème élément TRUE & FALSE = FALSE
# 3ème élément avec le 3ème élément FALSE & TRUE = FALSE
# 4ème élément avec le 4ème élément FALSE & FALSE = FALSE
### 4) opération OU entre les éléments de deux vecteurs logiques
c(TRUE, TRUE, FALSE, FALSE) | c(TRUE, FALSE, TRUE, FALSE)
# TRUE TRUE TRUE FALSE
# 1er élément avec le 1er élément
                                    TRUE | TRUE = TRUE
# 2ème élément avec le 2ème élément TRUE | FALSE = TRUE
# 3ème élément avec le 3ème élément FALSE | TRUE = TRUE
# 4ème élément avec le 4ème élément FALSE | FALSE = FALSE
```

2.5.5.1 Quelques fonctions logiques utiles

Les fonctions suivantes sont souvent utilisées pour réaliser des opérations logiques :

- la fonction which() indique la "position" des réponses vraies dans un vecteur de tests logiques
- la fonction any() retourne un résultat TRUE si la condition entre parenthèse est vraie pour au moins une des valeurs du vecteur, sinon le résultat est FALSE
- la fonction all() retourne un résultat TRUE si la condition entre parenthèse est vraie pour toutes les valeurs du vecteur, sinon le résultat est FALSE

```
## Commençons avec ce vecteur de réels
vect_test <- c(1.5, 5.83, 3.2, 15, 9.99)

## pour connaître la position des valeurs supérieures à 5 dans ce vecteur :
which(vect_test > 5)
# [1] 2 4 5
# la 2ème valeur (5.83), la 4ème valeur (15) et la 5ème valeur (9.99)
# dans le vecteur sont supérieures à 5

## ce sont les positions des réponses 'TRUE' à l'opération logique :
vect_test > 5
# [1] FALSE TRUE FALSE TRUE TRUE

## Est-ce qu'une de ces valeurs est inférieure à 3 ?
any(vect_test < 3) # TRUE</pre>
## Est-ce qu'une de ces valeurs est inférieure à 1 ?
```

```
any(vect_test < 1) # FALSE

## Est-ce que l'ensemble de ces valeurs est inférieure à 3 ?
all(vect_test < 3) # FALSE

## Est-ce que l'ensemble de ces valeurs sont supérieures à 1 ?
all(vect_test > 1) # TRUE
```

2.5.6 Principe de coercition

Commes les valeurs d'un vecteur atomique doivent toutes être du même type, si vous combinez des vecteurs dont les valeurs sont de types différents, R va transformer le résultat dans un seul type de valeur, par **coercition** (*coercion*). Les règles de coercition sont les suivantes :

- combiner un vecteur character avec d'autres types (double, integer ou logical) résulte en un vecteur character (les valeurs sont toutes transformées en format caractère "X")
- combiner un vecteur double (réel) avec un integer ou logical résulte en un vecteur double (les entiers sont transformés en réels, et les valeurs logiques TRUE deviennent 1 et FALSE deviennent 0, en format de réels)
- combiner un vecteur integer (entier) avec un logical résulte en un vecteur integer (les valeurs logiques TRUE deviennent 1L, et les valeurs FALSE deviennent 0L, en format d'entiers).

```
vect_dbl <- c(1, pi, 3.54) # un vecteur de réels
vect_int <- c(5L, 4L, -3L, 15L, -8L) # un vecteur d'entiers
vect_char <- c("a", "B", "XYZ", "HELLO") # un vecteur de caractères
vect_logic <- c(TRUE, FALSE, FALSE, F, T, T) # un vecteur logique

## On vérifie ce principe de coercition
vect1 <- c(vect_dbl, vect_int, vect_char, vect_logic)
vect1
typeof(vect1) # "character"

vect2 <- c(vect_dbl, vect_int, vect_logic)
vect2
typeof(vect2) # "double"

vect3 <- c(vect_int, vect_logic)
vect3
typeof(vect3) # "integer"</pre>
```

2.5.7 Attributs d'un vecteur

Un vecteur a deux principaux attributs :

- sa classe, que l'on peut obtenir avec la fonction class()
- sa longueur, c'est-à-dire le nombre de valeurs qu'il contient, que l'on peut obtenir avec la fonction length()

Pour décrire de manière résumé les attributs d'un vecteur, vous pouvez utiliser la fonction str() : cette fonction vous indiquera la classe du vecteur, sa longueur et affichera également les premières valeurs. C'est la fonction qui est appliquée pour décrire les objets dans la fenêtre "environnement" de RStudio.

```
## on reprend les vecteurs vus précédemment :
vect_dbl <- c(1, pi, 3.54)
vect_int <- c(5L, 4L, -3L, 15L, -8L)</pre>
```

```
vect_char <- c("a", "B", "XYZ", "HELLO")</pre>
vect_logic <- c(TRUE, FALSE, FALSE, F, T, T)</pre>
## la fonction class() permet de décrire le type du vecteur
class(vect_dbl) # numeric Note : ici, R indique le mode "numeric" plutôt que
                                     le type "double"
class(vect int) # integer
class(vect_char) # character
class(vect_logic) # logical
## la fonction length() permet de décrire la longueur du vecteur (c'est à dire
## le nombre d'éléments qu'il contient)
length(vect_dbl) # 3
length(vect_int) # 5
length(vect_char) # 4
length(vect_logic) # 6
## description sommaire des attributs des vecteurs
str(vect_dbl) # num [1:3] 1 3.14 3.54
str(vect_int) # num [1:3] 1 3.14 3.54
              # note : la fonction str() indique le mode "numeric" plutôt que
                       que le type "integer"
str(vect_char) # chr [1:4] "a" "B" "XYZ" "HELLO"
str(vect_logic) # logi [1:6] TRUE FALSE FALSE FALSE TRUE TRUE
```

Il est possible d'ajouter des attributs à un vecteur. Les attributs peuvent être considérés comme des méta-données associées au vecteur.

Un des attributs les plus fréquents est de nommer chaque élément d'un vecteur avec la fonction names () : on associe un vecteur de noms (en caractères) aux valeurs du vecteur.

```
## par exemple, si on crée le vecteur de réels suivant
sex \leftarrow c(1, 1, 2, 1, 2, 2)
names(sex) <- c("homme", "homme", "femme", "homme", "femme", "femme")</pre>
sex
                                         le nom apparaît au dessus des valeurs
# homme homme femme homme femme
           1
                2
                       1
## mais on peut nommer les valeurs de façons parfaitement arbitraire :
vect_bizarre <- c(1, 2, 3, 4, 5)</pre>
names(vect_bizarre) <- c("un", "trois", "douze", "douze", "2")</pre>
vect_bizarre
# un trois douze douze
                           2
                                          le nom apparaît au dessus des valeurs
# 1 2 3
```

La fonction attr() permet d'obtenir ou de définir un attribut spécifique (pour compléter les méta-données). La fonction attributes() indique l'ensemble des attributs associés à un vecteur.

```
## La fonction attr() permet de récupérer des attributs spécifiques
attr(sex, "names")
# [1] "homme" "homme" "femme" "femme" "femme"

## Cette fonction permet également de définir de nouveux attributs
## Ci-dessous, on définit un nouvel attribut "var_name" auquel on associe
## la valeur "Sexe du participant" pour stocker la méta-donnée indiquant le
## nom complet de la variable.
```

```
attr(sex, "var_name") <- c("Sexe du participant")</pre>
# homme homme femme homme femme
     1
           1
                2
                       1
# attr(,"var_name")
# [1] "Sexe du participant"
## La fonction attributes() permet de décrire l'ensemble des attributs du vecteur
attributes(sex)
# $names
# [1] "homme" "homme" "femme" "homme" "femme" "femme"
# $var_name
# [1] "Sexe du participant"
## On peut récupérer également chaque attribut avec l'opérateur dollar $
attributes(sex) $names
# [1] "homme" "homme" "femme" "homme" "femme" "femme"
attributes(sex)$var_name
# [1] "Sexe du participant"
```

2.5.8 Vecteurs de type factor

Les vecteurs de types factor sont utiles pour ajouter certaines contraintes propres aux variables qualitatives. Ce sont des vecteurs qui contiennent uniquement des valeurs prédéfinies (connues dès le protocole de l'expérience). Par exemple, en amont de l'expérience, on peut avoir défini que le niveau d'étude se mesurera avec 3 modalités : "lycée", "bac", et "université".

Cette caractérisation sera utile pour utiliser la variable dans des contextes précis, par exemple :

- dans un modèle de régression (où on veut que le logiciel créé automatiquement des indicatrices pour prendre en compte cette variable qualitative de manière adéquate),
- pour représenter graphiquement la variable (par exemple, identifier automatiquement que ces valeurs doivent être décrites avec un diagramme en barres plutôt qu'en box-plot).
- dans des analyes descriptives, cela permettra d'identifier directement si certaines modalités de réponses n'apparaîssent pas au sein des valeurs observées (le décompte pour cette modalité de réponse sera égal à 0).

Les vecteurs de type factor sont construits par dessus des vecteurs d'entiers, avec 2 attributs :

- un attribut class, qui indique "factor" et permet d'identifier ce vecteur en tant que factor.
- un attribut levels, qui définit les valeurs possibles (définies a priori). Dans notre exemple, ce sont les 3 valeurs "lycée", "bac", et "université".

Pour créer un vecteur de type factor, on utilise la fonction factor(). Par défaut, R va identifier les 3 valeurs uniques présentes dans le vecteur, puis les ranger de la plus petite à la plus grande (selon la valeur numérique ou l'ordre alphabétique) pour créer l'attribut levels. L'attribut levels est un vecteur de caractères.

```
## Exemple avec une variable mesurant le niveau d'étude :
fact_1 <- factor(c("univ", "bac", "bac", "lycée", "univ", "lycée", "bac"))
fact_1
# [1] univ bac bac lycée univ lycée bac
# Levels: bac lycée univ</pre>
```

```
## on peut récupérer les 2 attributs de ce 'factor' avec la fonction attributes()
attributes(fact_1)
# $levels
# [1] "bac" "lycée" "univ"
# $class
# [1] "factor"
## l'attribut 'levels' est un vecteur de caractères, rangé par ordre alphabétique
attributes(fact 1)$levels
# [1] "bac" "lycée" "univ"
## Un entier est associé à chaque élément de l'attribut 'levels' :
## - "bac" est associé à 1,
## - "lycée" est associé à 2,
## - "univ" est associé à 3
str(fact_1)
# Factor w/ 3 levels "bac", "lycée", ...: 3 1 1 2 3 2 1
## si on force par coercition à afficher le vecteur au format d'entiers :
as.integer(fact_1)
# [1] 3 1 1 2 3 2 1
```

On aurait sans doute préféré que l'ordre des levels commence avec le "lycée" et termine avec "univ". Pour cela il est possible de définir nous même le vecteur de levels avec l'argument levels de la fonction factor :

```
## On utilise l'argument 'levels' directement dans la fonction 'factor' :
fact_1bis <- factor(c("univ", "bac", "bac", "lycée", "univ", "lycée", "bac"),</pre>
                   levels = c("lycée", "bac", "univ"))
fact 1bis
# [1] univ bac bac
                        lycée univ lycée bac
# Levels: lycée bac univ
# cette fois ci, les levels sont dans l'ordre qui nous convient.
## Un entier est associé à chaque élément de l'attribut 'levels', en suivant
## l'ordre de ses éléments
## - "lycée" est associé à 1,
## - "bac" est associé à 2,
## - "univ" est associé à 3
## si on force par coercition à afficher le vecteur au format d'entiers :
as.integer(fact_1bis)
# [1] 3 2 2 1 3 1 2
```

Si la variable qualitative a été codée avec un codage numérique, on peut également appliquer la fonction factor(). Prenons l'exemple de la variable "tendance" codée : -1 pour une diminution, 0 pour une stabilité, et 1 pour une augmentation.

```
## Exemple avec une variable mesurant une tendance sous force de codage numérique :
fact_2 <- factor(c(0, 1, 0, -1, 0, 0, -1, 1, -1, 0, 1, 1))
fact_2
# [1] 0 1 0 -1 0 0 -1 1 -1 0 1 1
# Levels: -1 0 1

str(fact_2)
# Factor w/ 3 levels "-1", "0", "1": 2 3 2 1 2 2 1 3 1 2 ...</pre>
```

```
## Après transformation du vecteur en 'factor', les valeurs -1, 0 et 1 vont
## apparaître sous format de caractères "-1", "0" et "1".
## R a identifié automatiquement les 3 valeurs uniques : -1, 0, et 1,
## les a rangé de la plus petite à la plus grande.
attributes(fact_2)
# $levels
# \[ \int 17 \] "-1" \] "O" \] "1"
# $class
# [1] "factor"
## Un entier est associé à chaque élément de l'attribut 'levels' :
## "-1" est associé à 1,
## "0" est associé à 2,
## "1" est associé à 3
## si on force par coercition à afficher le vecteur au format d'entiers :
as.integer(fact_2)
# [1] 2 3 2 1 2 2 1 3 1 2 3 3
```

On peut noter que les entiers sur lesquels les vecteurs factor sont construits commencent toujours à 1 et augmente de 1 en 1. Il n'est pas possible de faire autrement (par exemple d'associer une valeur 0 à une des modalités de réponses).

On voit que les vecteurs de type factor ne sont pas pratiques pour manipuler de manière flexible le codage de variables qualitatives (attribuer les codes et les étiquettes de manière flexible). Pour une meilleure gestion des méta-données (des noms de variables, des codages et des étiquettes associées aux modalités de réponses), il est préférable de créer une base de données des méta-données. Nous verrons comment faire au chapitre 3.

Les variables qualitatives peuvent également être définies comme des **facteurs ordonnés** avec la fonction **ordered**. Cela peut être utile pour des variables à utiliser dans le cadre de régression multinomiales par exemple. Le comportement d'un vecteur de type **ordered** est très proche de celui d'un **factor** (le type **ordered** est une petite variation du type **factor**).

```
## La variable de niveau d'étude est une variable qualitative ordinale,
## on peut la définir également en tant que vecteur 'ordered'
fact_1ter <- ordered(c("univ", "bac", "bac", "lycée", "univ", "lycée", "bac"),</pre>
                    levels = c("lycée", "bac", "univ"))
fact 1ter
# [1] univ bac
                  bac
                        lycée univ lycée bac
# Levels: lycée < bac < univ
## on voit que R considère que "univ" est supérieur à "bac", lui même supérieur
## à "lycée"
attributes(fact_1ter)
# $levels
# [1] "lycée" "bac" "univ"
# $class
# [1] "ordered" "factor"
## le vecteur est à la fois de type "factor" et de type "ordered"
## Un entier est associé à chaque élément de l'attribut 'levels', en suivant
## l'ordre de ses éléments
## - "lycée" est associé à 1,
## - "bac" est associé à 2,
## - "univ" est associé à 3
```

```
## si on force par coercition à afficher le vecteur au format d'entiers :
as.integer(fact_1ter)
# [1] 3 2 2 1 3 1 2
```

2.5.9 Vecteurs de type Date ou Date-time

Les vecteurs de type Date ou Date-time sont construits à partir de valeurs réelles, avec un attribut permettant de les prendre en compte comme des "dates" ou des "dates-heures".

Les vecteurs de types Date ont un attribut de classe égale à "Date". La valeur réelle sous jacente correspond au nombre de jours depuis le 1er janvier 1970. Le vecteur affiche ses valeurs au format "aaaa-mm-jj" pour indiquer l'année, le mois et le jour, séparés d'un tiret et entre guillemets. On peut saisir des valeurs de dates avec un vecteur de caractères au sein de la fonction as.Date()

```
## on saisie un vecteur de 2 dates :
vect_dt <- as.Date(c("1970-01-31", "1971-01-01"))
vect_dt

typeof(vect_dt)

# [1] "double" les valeurs sous-jacente sont des réels

attributes(vect_dt)

# $class
# [1] "Date"

## si on force le vecteur vect_dt à donner les valeurs au format de réels,
## on retrouve le nombre de jours depuis le 1er janvier 1970.
## (respectivement, 30 jours et 365 jours dans cet exemple)
as.double(vect_dt)
# [1] 30 365</pre>
```

Les vecteurs de types "Date-time" indiquent une date et une heure. La valeur réelle sous jacente correspond au nombre de secondes depuis le 1er janvier 1970. Ces vecteurs ont deux attributs :

- un attribut de classe égale à POSIXct pour Portable Operating System Interface calender time (ou encore POSIX1t, pour Portable Operating System local time, mais ce format semble moins pratique pour une base de données).
- un attribut de fuseau horaire tzone (pour *time zone*). Cet attribut aura simplement un effet sur l'heure affichée, la valeur réelle sous-jacente reste la même.

Le vecteur affiche ses valeurs au format "aaaa-mm-jj hh:mm" pour indiquer l'année, le mois, le jour, l'heure et les minutes, entre guillemets. On peut saisir des valeurs de dates avec un vecteurs de caractères au sein de la fonction as.POSIXct()

```
# [1] "POSIXct" "POSIXt"

#
# $tzone
# [1] "UTC"

## si on force le vecteur vect_dt_time à donner les valeurs au format de réels,
## on retrouve le nombre de secondes depuis le 1er janvier 1970 à minuit (00:00).
as.double(vect_dt_time)
# [1] 5400 31622400

# Entre le 1er janvier 1970 à minuit et le 1er janvier 1970 à 1h30, il s'est
# écoulé 60 * 90 secondes = 5400 secondes.

## Si vous souhaitez appliquer le fuseau horaire de Paris à ces valeurs :
attr(vect_dt_time, "tzone") <- "Europe/Paris"
vect_dt_time
# [1] "1970-01-01 02:30:00 CET" "1971-01-02 01:00:00 CET"
## la valeur s'affiche avec 1 heure de décalage (par rapport à Londres)</pre>
```

2.5.10 Sélection par indexation

Pour sélectionner des sous-ensembles de valeurs au sein d'un vecteur, une des méthodes très utilisée dans R est **l'indexation**, en ajoutant des crochets [] à la fin d'un vecteur. L'indexation se fait principalement selon 3 approches .

- en indiquant la **position** des valeurs que l'on veut sélectionner
- en indiquant le **nom** des valeurs que l'on veut sélectionner (définis selon l'attribut name du vecteur)
- en indiquant une condition, seules les valeurs dont la condition est "vraies" (TRUE) seront sélectionnées

2.5.10.1 Indexation sur la position

On peut sélectionner un sous-ensemble d'un vecteur en indiquant entre crochets [] la position des valeurs que l'on souhaite sélectionner. Il est également possible d'exclure des valeurs en indiquant un signe – devant la position de la valeur.

Si vous indiquez une (ou plusieurs) positions plus grande(s) que la longueur du vecteur, on obtient des données manquantes.

```
## On reprend le vecteur de réels suivant :
vect_test <- c(1.5, 5.83, 3.2, 15, 9.99)

## Pour sélectionner la 4ème valeur (15), on peut utiliser la notation []
vect_test[4]
# [1] 15

## Pour sélectionner la 1ère, la 2ème et la 5ème valeur :
vect_test[c(1, 2, 5)]
# [1] 1.50 5.83 9.99

## l'ordre dans lequel on indique la position définie l'ordre dans lequel le
## résultat est donné :
vect_test[c(5, 1, 2)]
# [1] 9.99 1.50 5.83</pre>
```

```
## Pour sélectionner les valeurs en position 3, 4 et 5, on peut utiliser la
## la notation de séquence ":"
vect_test[3:5]
# [1] 3.20 15.00 9.99

## Pour exclure des valeurs de la sélection, on peut utilise le signe "-"
vect_test[-c(1, 2, 5)]
# [1] 3.2 15.0
# il garde la 3ème et la 4ème valeur, après avoir exclu les valeurs aux
# positions 1, 2 et 5

## Si on indique des positions plus grande que la longueur du vecteur,
## on obtient des données manquantes :
vect_test[c(1, 3, 8, 9)]
# [1] 1.5 3.2 NA NA
```

2.5.10.2 Indexation sur le nom

Il est également possible de sélectionner un sous-ensemble d'un vecteur en indiquant entre crochets [] le nom indiqué dans l'attribut name du vecteur.

```
## On reprend les deux vecteurs nommés vus précédemment :
sex \leftarrow c(1, 1, 2, 1, 2, 2)
names(sex) <- c("homme", "homme", "femme", "homme", "femme", "femme")</pre>
# homme homme femme homme femme
                                       le nom apparaît au dessus des valeurs
     1
          1 2
                      1
                            2
vect_bizarre <- c(1, 2, 3, 4, 5)</pre>
names(vect_bizarre) <- c("un", "trois", "douze", "douze", "2")</pre>
vect_bizarre
# un trois douze douze
                           2
# 1
       2
             3
                           5
## Par exemple en sélectionnant les valeurs de sex nommées "homme", on obtient
sex["homme"]
# homme
     1
## En sélectionnant les valeurs de vect_bizarres nommées "un" et "trois" :
vect_bizarre[c("un", "trois")]
# un trois
# 1
## En sélectionnant les valeurs de vect bizarres nommées "douze", on obtient
vect_bizarre["douze"]
# douze
     .3
# avec cette méthode d'indexation, on ne peut pas retrouver la deuxième valeur
# associée au nom "douze" (la valeur 4) de vect_bizarre
## Attention, cette méthode d'indexation fonctionne uniquement avec les noms
## donné dans l'attribut name()
## Cela ne fonctionne pas avec les valeurs d'un vecteur caractères :
```

En pratique, on voit que lorsque l'attribut names contient des noms en doublons, seule la première valeur associée à ces noms en est sélectionnée.

2.5.10.3 Indexation sur une condition

Il est enfin possible de sélection les valeurs à l'aide d'un vecteur logique de même longueur que le vecteur sur lequel on travaille. Les valeurs en position TRUE seront sélectionnées, les valeurs en position FALSE seront exclues.

On peut se servir de cette approche pour sélectionner les valeurs en appliquant une opération logique.

```
vect_test \leftarrow c(1.50, 5.83, 3.20, 15.00, 9.99)
## On peut indiquer entre crochet les valeurs que l'on veut sélectionner avec
## TRUE dans la position corespondante
vect_test[c(TRUE, FALSE, TRUE, TRUE, FALSE)]
# [1] 1.5 3.2 15.0
## On peut ainsi directement appliquer une condition pour sélectionner les
## valeurs correspondant à cette condition.
## Par exemple, pour sélectionner les valeurs supérieure à 5 :
vect_test[vect_test > 5]
# [1] 5.83 15.00 9.99
## Pour sélectionner les valeurs égale à 5.83 ou à 9.99
vect_test[vect_test == 5.83 | vect_test == 9.99]
# [1] 5.83 9.99
## ou encore
vect_test[vect_test %in% c(5.83, 9.99)]
# [1] 5.83 9.99
## Attention, si vous utilisez en indexation un vecteur logique plus court,
## R va automatiquement recycler le vecteur logique
vect_test[c(TRUE, FALSE, TRUE)]
# [1] 1.5 3.2 15.0
# ici, R a recyclé les valeurs logique en appliquant
# c(TRUE, FALSE, TRUE) au 3 premières valeurs de vect_test, soit 1.5 et 3.2
# puis a recyclé le vacteur logique pour les 3 denières valeurs de vect_test
# en appliquant c(TRUE, FALSE). Le dernier TRUE n'est pas utilisé
# ce qui sélectionne la 4ème valeur 15.0, mais pas la dernière.
```

2.5.10.4 Assignation par indexation

Cette méthode de sélection des éléments d'un vecteur peut être utilisée pour remplacer certaines valeurs du vecteur.

```
vect_test <- c(1.50, 5.83, 3.20, 15.00, 9.99)

## Par exemple, on veut remplacer les valeurs 5.83 et 9.99 par les valeurs
## 2.2 et une valeur manquante NA

## Ces deux valeurs occupent la position 2 et la position 5 :
vect_test[c(2, 5)] <- c(2, NA)
vect_test
# [1] 1.5 2.0 3.2 15.0 NA
## Les valeurs ont été changées au sein du vecteur</pre>
```

2.5.11 Fonctions statistiques pour résumer une série de valeurs

2.5.11.1 Variables quantitatives

Pour décrire les paramètres de la distribution d'une variable quantitative (d'un vecteur de valeurs réelles ou d'entiers), les fonctions suivantes peuvent être utilisées :

- mean(), sd() et var() permettent de calculer respectivement la moyenne, l'écart-type (standard deviation) et la variance d'une variable
- min(), max(), median() et quantile() permettent de calculer respectivement le minimum, le maximum, la médiane et les quantiles d'une variable. Pour la fonction quantile, il faut préciser en argument les probabilités correspondant aux quantiles demandés, par exemple probs = c(0, 0.25, 0.5, 0.75, 1) permet d'obtenir le minimum, le 1er quartile (25ème percentile), la médiane (50ème percentile), le 3ème quartile (75ème percentile) et le maximum.
- sum() permet de calculer la somme des valeurs, prod() permet de calculer le produit des valeurs

Pour toutes ces fonctions, en présence de données manquantes, le résultat sera également une donnée manquante, à moins d'ajouter l'argument na.rm = TRUE (remove NA) qui supprime les données manquantes et permet de calculer ces paramètres à partir des valeurs non-manquantes.

Note pour la fonction quantile: La méthode de calcul des quantiles est données par l'argument type. Par défaut, la méthode appliquée est le "Type 7", utilisée par le logiciel S (ancètre du logiciel R). Le logiciel SAS utilise la méthode de "Type 2", les logiciels Stata, SPSS et Minitab utilisent la méthode de "Type 6". En fonction du type choisi, les résultats peuvent être légèrement différents. cf. ?quantile()

```
## on va calculer les paramètres statistique pour la variable quantitative :
var_quanti <- c(4.5, 2.0, 5.5, 10.4, 8.7, NA, 3.2, 4.0, 1.3, NA, 5.7, 1.7)
# on voit qu'elle contient 2 valeurs manquantes
## Si on applique les fonctions mean(), sd(), etc, le résultat sera manquant
mean(var_quanti) # NA
sd(var_quanti) # NA
var(var_quanti) # NA
## Pour calculer les paramètres après avoir exclu les données manquantes,
## il faut ajouter l'argument 'na.rm = TRUE'
mean(var_quanti, na.rm = TRUE) # 4.7
sd(var_quanti, na.rm = TRUE) # 2.995552
var(var_quanti, na.rm = TRUE) # 8.973333
min(var_quanti, na.rm = TRUE) # 1.3
max(var_quanti, na.rm = TRUE) # 10.4
median(var_quanti, na.rm = TRUE) # 4.25
quantile(var_quanti, probs = c(0, 0.25, 0.5, 0.75, 1), na.rm = TRUE)
```

```
# 0%
       25% 50% 75% 100%
# 1.30 2.30 4.25 5.65 10.40
quantile(var_quanti, probs = c(0, 0.25, 0.5, 0.75, 1), na.rm = TRUE, type = 6)
# 0% 25%
               50% 75% 100%
# 1.300 1.925 4.250 6.450 10.400
# une autre méthode de calcul des quantiles peut donner des résultats
# légèrement différents (ici type 6 correspond à la méthode de Stata ou de SPSS)
sum(var_quanti, na.rm = TRUE) # 47
prod(var_quanti, na.rm = TRUE) # 722162.4
## La fonction var() applique la formule d'une variance estimée
## à partir d'un échantillon de taille n:
## (somme de (x - moyenne)^2) / (n - 1)
sum((var_quanti[!is.na(var_quanti)] - mean(var_quanti, na.rm = TRUE))^2) / 9
# [1] 8.973333 (ici n-1 = 9, car il y a 10 valeurs non-manquantes)
```

2.5.11.2 Variables qualitatives

Pour décrire une variable qualitative, on peut utiliser les fonctions :

- table() qui calcule les effectifs au sein de chaque modalité de réponse
- prop.table() ou proportions() qui calcule les pourcentages à partir de la fonction table précédente.

Les données manquantes sont gérées par l'argument useNA avec 3 possibilités :

- useNA = "no", les données manquantes ne sont pas prises en compte (appliqué par défaut)
- useNA = "ifany", les données manquantes sont dénombrées s'il en existe
- useNA = "always", les données manquantes sont toujours dénombrées

```
## on crée 3 variables qualitatives selon 3 formats différents
## (selon un codage numérique, en format caractère, ou en type "factor")
var_quali1 \leftarrow c(0, 2, NA, 1, 2, 0, 1, NA, 1, 2, 0, 1, 1)
var_quali2 <- c("homme", "homme", NA, "femme", "homme", "femme", "femme", NA,
                "homme", "femme", "femme", "homme", "femme")
var_quali3 <- factor(c("collège", "univ", "bac", "bac", "univ", NA, "collège",</pre>
                       "bac", "bac", "collège", NA, "univ"),
                     levels = c("primaire", "collège", "bac", "univ"))
## la fonction table permet de dénombrer le nombre de réponses par modalité
table(var_quali1)
# var_quali1
# 0 1 2
# 3 5 3
# la valeur 0 apparaît 3 fois, la valeur 1 apparaît 5 fois, la valeur 2 apparaît
# 3 fois
table(var_quali2)
# var_quali2
# femme homme
    6 5
table(var_quali3)
```

```
# var_quali3
# primaire collège
                        bac
# 0 3
                       4
                                   3
## On note que pour la variable de type "factor", R décrit les résultats pour
## l'ensemble des modalités possibles (ici, 4 modalités possibles, même si
## aucun résultat "primaire" n'a été observé). C'est un des intérêts des
## vecteurs de type "factor".
## Ce ne serait pas le cas avec un vecteur de type caractère :
table(as.character(var_quali3))
# bac collège
                univ
# 4
      3
                       ici la catégorie "primaire" n'est pas décomptée !
#
                        de plus les valeurs sont rangées par ordre alphabétique
#
                       plutôt que l'ordre indiqué dans l'attribut 'levels'
#
                        du vecteur de type 'factor'.
## Les pourcentages peuvent ensuite être obtenus à partir de ces tables
## avec la fonction prop.table() ou proportions()
prop.table(table(var_quali1))
# var_quali1
# 0.2727273 0.4545455 0.2727273 (c'est à dire 27.3%, 45.4% et 27.3%)
prop.table(table(var_quali2))
# var_quali2
# femme
               h.omme.
# 0.5454545 0.4545455
                          (54.5\% \text{ de femmes et } 45.5\% \text{ d'hommes})
prop.table(table(var_quali3))
# var_quali3
# primaire collège
                        bac
                               univ
     0.0
             0.3
                        0.4
                               0.3
                                      (0%, 30%, 40% et 30%)
## si on applique l'argument useNA = "ifany", les manquants sont considérées
## comme une modalité de réponse en tant que telle
table(var_quali2, useNA = "ifany")
# var_quali2
# femme homme <NA>
                      # ici la modalité <NA> est ajoutée
# 6 5
               2
proportions(table(var_quali2, useNA = "ifany"))
# var_quali2
     femme
               homme
                          \langle NA \rangle
# 0.4615385 0.3846154 0.1538462 # les % sont calculés sur les 3 catégories
## Si on applique l'argument useNA = "always", la catégorie manquante est ajoutée
## comme précédemment
table(var_quali2, useNA = "always")
# var_quali2
# femme homme <NA>
    6
         5
## Si on applique l'argument useNA = "always" a une variable qui n'a pas de
## données manquante, la colonne NA sera quand même ajouté (et compte 0 manquant)
table(c("homme", "homme", "femme", "homme", "femme", "femme",
        "homme", "femme", "homme", "femme"),
```

```
useNA = "always")
# femme homme <NA>
# 6 5 0
```

Il est également utile de connaître la fonction unique qui liste les valeurs qui apparaîssent au moins une fois dans un vecteur.

2.6 Les listes list()

Les listes sont des vecteurs dont les éléments peuvent être de différents types et de différentes dimensions. Par exemple, une même liste peut contenir des vecteurs, des matrices, des bases de données, des fonctions ... (une liste peut même contenir d'autres listes !)

2.6.1 Création d'une liste

Pour créer une liste, on utilise la fonction list(). Chaque élément de la liste est séparé par une virgule. Par exemple, on crée ci-dessous un liste qui contient 6 éléments :

- 1) un vecteur d'entiers, de longueur 10
- 2) un vecteurs de réels, de longueur 4
- 3) un vecteurs de chaînes de caractères, de longueur 3
- 4) un vecteur logique, de longueur 7
- 5) une matrice de 5 lignes et 2 colonnes
- 6) une base de données de 3 variables avec 10 valeurs chacune

```
exemple_list <- list(1:10, # un vecteur séquentiel d'entiers, de longueur 10
                    c(1.5, pi, 14, 6.48), # un vecteur de réels
                    c("aa", "hello", "TOULOUSE"), # un vecteur de caractères
                    c(TRUE, TRUE, FALSE, TRUE, FALSE, FALSE), # logique
                    matrix(data = 1:10, nrow = 5, ncol = 2), # un matrice
                    data.frame(id = 1:10,
                                                         # une base de données
                               sex = c(1,2,1,1,1,2,2,1,2,2),
                               age = c(49,23,43,50,40,37,20,47,26,44)))
exemple_list
# [[1]]
  [1] 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10
# [[2]]
# [1] 1.500000 3.141593 14.000000 6.480000
# [[3]]
# [1] "aa"
                "hello"
                           "TOULOUSE"
# [[4]]
```

```
# [1] TRUE TRUE FALSE TRUE FALSE FALSE
#
# [[5]]
#
    [,1] [,2]
# [1,] 1 6
     2
# [2,]
          7
# [3,]
     3 8
# [4,]
     4 9
     5 10
# [5,]
#
# [[6]]
# id sex age
# 1 1 1 49
# 2 2 2 23
# 3 3 1 43
   4 1 50
# 4
# 5 5 1 40
# 6 6 2 37
# 7 7 2 20
#8 8 1 47
# 9 9 2 26
# 10 10 2 44
```

2.6.2 Attributs d'une liste

Comme pour les vecteurs atomiques, les listes ont un attribut de classe (class()) et de longueur (length()).

L'attribut name est permet de nommer les différents éléments d'une liste.

```
names(exemple_list) <- c("vect_int", "vect_dbl", "vect_char", "vect_logic",</pre>
                       "mat", "df")
attributes(exemple_list)
# $names
# [1] "vect_int" "vect_dbl" "vect_char" "vect_logic" "mat" "df"
exemple_list
# $vect_int
                                                      # les noms remplacent
# [1] 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10
                                                     # la numérotation
                                                     # précédente :
# $vect_dbl
                                                     # [[1]], [[2]], [[3]],
# [1] 1.500000 3.141593 14.000000 6.480000
                                                    # [[4]], [[5]], [[6]]
# $vect_char
# [1] "aa"
              "hello" "TOULOUSE"
# $vect_logic
# [1] TRUE TRUE FALSE TRUE FALSE FALSE
```

```
# $mat
#
     [,1] [,2]
# [1,]
      1 6
# [2,]
      2 7
     3
         8
# [3,]
# [4,]
     4 9
# [5,]
     5 10
#
# $df
   id sex age
# 1
   1 1 49
# 2 2 2 23
# 3
   3 1 43
# 4 4 1 50
# 5
   5 1 40
   6 2 37
# 6
# 7
    7 2 20
#8 8 1 47
# 9
   9 2 26
# 10 10 2 44
```

2.6.3 Indexation des éléments d'une liste

On peut sélectionner un seul élément d'une liste :

- par indexation sur la position, avec un double crochet [[]]
- ou par indexation sur le nom, avec l'opérateur dollar \$

On peut sélectionner un ou plusieurs éléments d'une liste :

- par indexation sur la position des éléments, avec un simple crochet []
- par indexation à l'aide d'un vecteur de noms, avec un simple crochet []

```
## Sélection d'un seul élément dans une liste
## - par indexation sur la position avec le double crochet [[ ]]
exemple_list[[5]]
   [,1] [,2]
# [1,]
      1 6
       2
            7
# [2,]
# [3,]
       3 8
# [4,]
       4 9
            10
# [5,]
## - par indexation sur le nom, avec l'opérateur dollar $
exemple_list$vect_dbl
# [1] 1.500000 3.141593 14.000000 6.480000
## l'opérateur dollar est une notation abrégée d'une indexation par le nom
## entre double crochet :
exemple_list[["vect_dbl"]]
## Sélection d'un ou plusieurs éléments dans une liste avec le simple crochet :
## Par exemple, pour sélectionner les élément 1 (vect_int), 2 (vect_dbl),
## et 5 (matrice nommée "mat")
```

```
exemple_list[c(1, 2, 5)]
# $vect_int
# [1] 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10
# $vect_dbl
# [1] 1.500000 3.141593 14.000000 6.480000
# $mat
      [,1] [,2]
# [1,]
      1 6
# [2,]
       2 7
# [3,]
       3 8
      4
# [4,]
            9
# [5,]
            10
## On obtient le même résultat avec les noms des éléments, dans un vecteur
## de caractères entre simples crochets :
exemple_list[c("vect_int", "vect_dbl", "mat")]
```

Remarque : les attributs d'un objet sont stockés sous un format de liste

2.7 Les matrices matrix()

Une matrice est une table contenant des données, dont les dimensions sont données par :

- le nombre de lignes (en premier)
- le nombre de colonnes (en deuxième)

Par exemple, une matrice de dimensions (5, 3) est une table de 5 lignes et 3 colonnes.

Dans R, une matrice est un vecteur avec un attribut de dimensions, indiquant le nombre de lignes et de colonnes.

2.7.1 Création d'une matrice

On peut créer une matrice à partir d'un vecteur (d'entiers, de réels, de caractères ou de valeurs logiques) auquel on ajoute un attribut de dimension avec la fonction dim().

```
## A partir du vecteur d'entiers de 1 à 15,
seq_1a15 <- 1:15
seq 1a15
# [1] 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15
class(seq_1a15)
# [1] "integer"
## on va créer une matrice de dimensions (5, 3) en ajoutant un attribut de
## dimensions avec la fonction dim()
dim(seq_1a15) \leftarrow c(5, 3)
seq_1a15
     [,1] [,2] [,3]
# [1,] 1 6 11
# [2,]
       2 7 12
# [3,]
       3 8 13
            9 14
# [4,]
        4
       5
            10 15
# [5,]
class(seq_1a15)
# [1] "matrix" "array" # la classe de l'objet est maintenant une matrice
attributes(seq_1a15) # le vecteur seq_1a15 a un nouvel attribut nommé "dim"
# $dim
# [1] 5 3
## A noter que si l'on attribue une dimension de matrice qui ne correspond pas à
## la longueur du vecteur, cela nous donne un message d'erreur
dim(seq_1a15) <- c(7, 2) # matrice de 7 lignes et 2 colonnes = 14 valeurs
dim(seq_1a15) <- c(4, 4) # matrice de 4 lignes et 4 colonnes = 16 valeurs
```

A noter qu'avec cette méthode, les valeurs ont été rangées par colonne, en 3 colonnes de 5 lignes.

Il est possible d'ajouter un attribut de noms de lignes et un attribut de noms de colonnes à un objet de classe matrix, avec les fonctions rownames() et colnames().

```
# $dimnames[[1]]
# [1] "id_1" "id_2" "id_3" "id_4" "id_5"
#
# $dimnames[[2]]
# [1] "aa" "bb" "cc"

## Les attributs du vecteur "seq_1a15" sont une liste de deux attributs :
## 1) la dimension de la matrice, nommée "dim"
## 2) les noms des dimensions (nommée "dimnames"), qui est une liste contenant :
## - le vecteur dimnames[[1]] (noms des lignes)
## - le vecteur dimnames[[2]] (noms des colonnes)
```

Pour créer une matrice, on peut également utiliser la fonction matrix() qui permet d'indiquer directement les arguments :

- nrow = et ncol = pour définir le nombre de lignes et de colonnes
- byrow = qui permet de ranger les valeurs par lignes (en indiquant TRUE) ou de les ranger par colonne (en indiquant FALSE)
- dimnames permet d'indiquer une liste contenant un vecteur de nom de lignes et un vecteur de nom de colonnes.

```
## On utilise la fonction matrix()
mat1 <- matrix(1:15, # le vecteur de valeurs à utiliser
              nrow = 5, # 5 lignes
              ncol = 3, # 3 colonnes
               byrow = FALSE, # range les valeur par colonne (pas par rang)
               dimnames = list(c("id_1", "id_2", "id_3", "id_4", "id_5"),
                               c("aa", "bb", "cc")))
mat1
      aa bb cc
# id_1 1 6 11
# id_2 2 7 12
# id_3 3 8 13
# id_4 4 9 14
# id_5 5 10 15
attributes(mat1)
# $dim
# [1] 5 3
# $dimnames
# $dimnames[[1]]
# [1] "id_1" "id_2" "id_3" "id_4" "id_5"
# $dimnames[[2]]
# [1] "aa" "bb" "cc"
## on peut choisir de ranger les valeurs par rang plutôt que par colonne :
mat2 <- matrix(1:15, # le vecteur de valeurs à utiliser</pre>
              nrow = 5, # 5 lignes
               ncol = 3, # 3 colonnes
               byrow = TRUE) # range les valeur par rang +++
mat2
        [,1] [,2] [,3]
        1 2 3
# [1,]
# [2,]
              5
                    6
```

```
# [3,] 7 8 9
# [4,] 10 11 12
# [5,] 13 14 15
```

Il est possible de combiner deux matrices :

- par rangs avec la fonction rbind()
- ou par colonnes avec fonction cbind()

```
## Combiner les 2 matrices, mat1 et mat2, par rang :
rbind(mat1, mat2)
      aa bb cc
# id 1 1 6 11
# id 2 2 7 12
# id_3 3 8 13
# id_4 4 9 14
# id_5 5 10 15
       1 2 3
       4 5 6
#
#
       7 8 9
      10 11 12
      13 14 15
## Combiner les 2 matrices, mat1 et mat2, par colonne :
cbind(mat1, mat2)
      aa bb cc
# id_1 1 6 11 1 2 3
# id_2 2 7 12 4 5 6
# id 3 3 8 13 7 8 9
# id_4 4 9 14 10 11 12
# id_5 5 10 15 13 14 15
```

2.7.2 Sélection par indexation au sein d'une matrice

Il est possible de sélectionner un partie de la matrice en indiquant la ligne et la colonne qui nous intéressent, avec la méthode d'indexation par simple crochet [,]. On indique entre crochets : les lignes que l'on veut sélectionner, suivies d'une virgule, puis les colonnes que l'on veut sélectionner.

L'indexation fonctionne :

- sur la position (en indiquant les numéros de lignes et de colonnes entre crochets)
- ou sur le nom (en indiquant les noms de lignes et de colonnes entre crochets)
- ou sur un vecteur logique pour les lignes et un vecteur logique pour les colonnes

```
mat1[3,2] # [1] 8
## Pour sélectionner une ligne entière, on indique juste une position de ligne
## (valeur avant la virgule entre crochets) :
mat1[3,]
# aa bb cc
# 3 8 13
               # c'est la 3ème ligne de la matrice
## Pour sélectionner une colonne entière, on indique juste une position de
## colonne (valeur après la virgule entre crochets) :
mat1[,2]
# id_1 id_2 id_3 id_4 id_5
    6
         7 8 9 10
                                # valeurs au sein de la 2ème colonne
## Pour sélectionner les valeurs au sein des colonnes 1 et 3,
## et des lignes 3, 4 et 5 :
mat1[3:5, c(1,3)]
      aa cc
# id_3 3 13
# id_4 4 14
# id_5 5 15
## On peut obtenir les mêmes séléctions en utilisant les noms de lignes et de
## colonnes :
mat1["id_3", "bb"] # croisement de la ligne 3 et de la colonne 2
mat1["id_3",] # sélection de la 3ème ligne
mat1[,"bb"] # sélection de la 2ème colonne
mat1[c("id_3", "id_4", "id_5"), c("aa", "cc")] # lignes 3 à 5 ; colonnes 1 et 3
## On peut obtenir les mêmes séléctions en utilisant des vecteurs logiques :
mat1[c(FALSE, FALSE, TRUE, FALSE, FALSE), c(FALSE, TRUE, FALSE)]
mat1[c(FALSE, FALSE, TRUE, FALSE, FALSE),]
mat1[, c(FALSE, TRUE, FALSE)]
mat1[c(FALSE, FALSE, TRUE, TRUE, TRUE), c(TRUE, FALSE, TRUE)]
```

2.7.3 Collection de plusieurs matrices, array() \(\bigcirc \)

Il est possible d'ajouter des dimensions à l'attribut dim() : cela combine plusieurs matrices de même dimension au sein d'une "collection" de matrices (array).

Les dimensions d'un array sont définies par la fonction dim():

- les deux premiers chiffres indiquent le nombres de lignes et de colonnes des matrices (comme précédemment)
- le 3ème chiffre indique le nombre de matrices que l'on veut combiner
- il est possible d'ajouter encore d'autres dimensions pour faire des arrays dans des arrays ...

Par exemple, on peut ranger les valeurs de 1 à 30 dans un array de deux matrices de dimensions (5, 3)

```
## A partir du vecteur d'entiers de 1 à 30,
seq_1a30 <- 1:30

## on va créer un array de dimensions (5, 3, 2) en ajoutant un attribut de
## dimensions avec la fonction dim()
dim(seq_1a30) <- c(5, 3, 2)
seq_1a30</pre>
```

```
# , , 1
#
      [,1] [,2] [,3]
# [1,]
       1 6 11
           7 12
# [2,]
       2
      3
            8
# [3,]
                13
# [4,] 4 9 14
# [5,] 5 10 15
#
# , , 2
     [,1] [,2] [,3]
# [1,] 16 21 26
# [2,]
      17
           22 27
       18 23 28
# [3,]
# [4,]
       19
           24 29
# [5,]
       20
           25
                30
class(seq_1a30)
# [1] "array" # la classe de l'objet est maintenant un "array"
## On peut ajouter un attribut de noms aux différentes dimensions à l'aide d'une
## liste de noms :
dimnames(seq_1a30) <- list(noms_rang = c("id_1", "id_2", "id_3", "id_4", "id_5"),
                         noms_col = c("aa", "bb", "cc"),
                         noms_mat = c("mat_1", "mat_2"))
attributes(seq_1a30) # le vecteur seq_1a30 a un attribut de dimension à 3 valeurs
# $dim
# [1] 5 3 2
# $dimnames
# $dimnames$noms_rang
# [1] "id_1" "id_2" "id_3" "id_4" "id_5"
# $dimnames$noms_col
# [1] "aa" "bb" "cc"
# $dimnames$noms mat
# [1] "mat_1" "mat_2"
seq_1a30 # à présent, les noms de matrices, de rangs et de colonnes apparaîsse
        # à la place des numéros
```

La sélection par indexation fonctionne de la même manière que pour les matrices, mais avec une dimension supplémentaire à ajouter : avec 3 valeurs (ou 3 vecteurs de valeurs) séparées par une virgule entre simples crochets [,]

```
## pour sélectionner la valeur à l'intersection de la 4ème ligne et 3ème colonne,
## au sein de la 2ème matrice :
seq_1a30[4,3,2] # [1] 29

## Si on sélectionne uniquement la 4ère ligne des deux matrices
seq_1a30[4,,]
# noms_mat
# noms_col mat_1 mat_2
# aa 4 19
```

```
bb
             9
                    24
              14
                    29
        cc
## Le résultat n'est pas intuitifs : les 2 lignes ont été réassemblée sous
## forme de matrice à 2 colonnes !
## On peut sélectionner uniquement la 3ème colonne des deux matrices
seq_1a30[,3,]
#
          noms mat
# noms_rang mat_1 mat_2
#
      id 1 11
                     26
#
       id_2
              12
                    27
#
      id_3
            13
                    28
              14
                    29
#
       id_4
       id_5
              15
                    30
## On peut sélectionner uniquement la 2ème matrice
seq_1a30[,,2]
#
          noms_col
# noms_rang aa bb cc
       id_1 16 21 26
#
#
       id 2 17 22 27
#
      id_3 18 23 28
#
      id_4 19 24 29
       id_5 20 25 30
#
```

2.8 Les bases de données data.frame()

Le format de base des bases de données dans R est le data.frame().

Un data.frame correspond à une liste de vecteurs atomiques ayant tous la même longueur (la longueur des vecteurs correspondant au nombre d'individus dans la base de données).

Un data frame peut donc être manipulé comme on manipule une liste. Il peut combiner des vecteurs atomiques de différents types (réels, entiers, chaînes de caractères, logiques, facteurs, date, date-heure, etc), et où chaque vecteur peut être nommé (l'attribut name permet d'attribuer des noms aux variables).

Vous pouvez récupérer différents exemples de base de données disponibles dans R base, dont la liste est disponible en tapant library(help = "datasets").

```
## Par exemple la base 'women' contient 15 observations de taille (en pouces) et
## poids (en livres) de femmes américaines
?women
women
     height weight
# 1
         58
               115
         59
# 2
               117
# 3
         60
               120
# 4
         61
               123
# 5
         62
               126
# 6
         63
               129
# 7
         64
               132
# 8
         65
               135
# 9
         66
               139
# 10
         67
               142
# 11
         68
               146
```

```
# 12 69 150

# 13 70 154

# 14 71 159

# 15 72 164

class(women)

# [1] "data.frame"
```

2.8.1 Création d'un data frame

On peut créer un data frame contenant différents types de variables avec la fonction data frame ().

```
## Par exemple, on créée une base de données de 10 individus et 4 variables :
df \leftarrow data.frame(id = c(1:10),
               age = c(42.5, 27.9, 60, 74.5, 38, 25.2, 53.4, 46.6, 34.2, 39.6),
               dt_vis = c("2025-12-08", "2025-02-04", "2022-04-22",
                         "2023-10-29", "2023-01-31", "2024-12-17",
                         "2025-09-13", "2025-11-07", "2022-04-25",
                         "2023-08-02"))
df
    id age sex
                 dt\_vis
# 1 1 42.5 M 2025-12-08
# 2 2 27.9 F 2025-02-04
# 3 3 60.0 F 2022-04-22
# 4 4 74.5 M 2023-10-29
# 5 5 38.0 M 2023-01-31
# 6 6 25.2 F 2024-12-17
# 7 7 53.4 M 2025-09-13
# 8
    8 46.6 F 2025-11-07
# 9
    9 34.2 F 2022-04-25
# 10 10 39.6 M 2023-08-02
## Les fonctions head() et tail() permettent de visualiser les premières
## et les dernières lignes d'une base de données
head(df)
# id age sex
                  dt\_vis
# 1 1 42.5 M 2025-12-08
# 2 2 27.9 F 2025-02-04
# 3 3 60.0 F 2022-04-22
# 4 4 74.5 M 2023-10-29
# 5 5 38.0 M 2023-01-31
# 6 6 25.2 F 2024-12-17
tail(df)
# id age sex
                  dt\_vis
# 5 5 38.0 M 2023-01-31
# 6 6 25.2 F 2024-12-17
# 7 7 53.4 M 2025-09-13
    8 46.6 F 2025-11-07
# 8
    9 34.2 F 2022-04-25
# 9
# 10 10 39.6 M 2023-08-02
## la fonction View() de R studio permet de visualiser la base de donnée
```

```
View(df)
## cet objet est de class "data.frame"
class(df)
## Un data.frame est bien un objet de format "list" :
is.list(df) # [1] TRUE
## Un data.frame est une liste qui possède des attributs de noms de variables
## (names) de classe (class) et de noms de rangs (row.names) :
attributes(df)
# $names
# [1] "id"
              "age" "sex" "dt_vis"
# $class
# [1] "data.frame"
#
# $row.names
# [1] 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10
## On peut ainsi récupérer les noms des variables avec la fonction 'names()'
names(df)
# [1] "id"
               "age"
                     "sex"
                                "dt\_vis"
## l'attribut 'names' est un vecteur de caractère dont la longueur est égale
## au nombre de variables
## un data frame a 2 dimensions correspondant au nombre de lignes et de colonnes
## (comme une matrice)
dim(df)
# [1] 10 4
                    # il y a bien 10 lignes et 4 colonnes
```

2.8.2 Sélection par indexation

On peut sélectionner une variable en appliquant le même principe que pour sélectionner un élément d'une liste :

- par indexation du numéro de la variable entre double crochet [[]]
- par indexation du nom de la variable entre double crochet [[]], ou bien en utilisant l'opérateur dollar \$ suivi du nom de variable

```
## Sélection par la position de la variable age (2ème variable de la base)

df[[2]]

# [1] 42.5 27.9 60.0 74.5 38.0 25.2 53.4 46.6 34.2 39.6

## Sélection pa le nom de la variable age

df[["age"]]

# [1] 42.5 27.9 60.0 74.5 38.0 25.2 53.4 46.6 34.2 39.6

## Sélection de la variable age par l'opérateur dollar,

df$age # équivalent à df[["age"]]

#[1] 42.5 27.9 60.0 74.5 38.0 25.2 53.4 46.6 34.2 39.6
```

On peut sélectionner le croisement de une (ou plusieurs) ligne(s) et de une (ou plusieurs) colonnes comme pour les matrices, en utilisant les simples crochets où les lignes et les colonnes correspondantes sont séparées par une virgule [,]

- par indexation sur la position de la ligne et de la colonne,
- par indexation sur le nom de la ligne et le nom de la variable
- ou en utilisant un vecteur logique de conditions

```
## On peut sélectionner la position des lignes 2,4 et 9,
## et des colonnes "age" et "sex" (colonnes 2 et 3)
df[c(2, 4, 9), c(2, 3)]
     age sex
# 2 27.9 F
# 4 74.5 M
# 9 34.2 F
## On peut également sélectionner sur le noms des lignes et des colonnes
df[c("2", "4", "9"), c("age", "sex")] # donne le même résultat
## On peut mélanger les différents types d'indexation
df[c(2, 4, 9), c("age", "sex")]
## On peut sélectionner les lignes correspondant à une condition,
## par exemple, sélectionner les lignes correspondant aux femmes de plus de 40 ans
df[df$sex == "F" & df$age > 40, c("age", "sex")]
     age sex
# 3 60.0
# 8 46.6
```

On peut exclure des lignes ou des colonnes avec un signe "moins" devant les valeurs d'indexation sur la position par ligne ou par colonne :

```
### Exclusion des lignes (2 à 5) et des colonnes (1 et 3)

### avec un signe "moins" devant l'indexation sur la position :

df[-c(2:5), -c(1,3)]

# age dt_vis

# 1 42.5 2025-12-08

# 6 25.2 2024-12-17

# 7 53.4 2025-09-13

# 8 46.6 2025-11-07

# 9 34.2 2022-04-25

# 10 39.6 2023-08-02
```

Il est également possible d'utiliser la fonction subset(), qui prend pour arguments subset = avec des conditions pour sélectionner des lignes (sous la forme d'une condition), et select = pour sélectionner des colonnes (avec les noms de colonnes souhaitées).

2.8.3 Autres formats de bases de données

D'autres formats de bases de données ont été proposés dans R, notamment :

- les tibble qui sont associés à l'environement tidyverse
- les data.table associées au package data.table

Pour le début de la formation, nous allons nous concentrer sur les bases au format data.frame (qui sont le format R base des bases de données). Nous verrons ensuite comment utiliser les formats tibble et data.table.

Chapter 3

Analyse simple en R base

Dans ce chapitre, nous allons analyser une base de données simple en utilisant les commandes de R base.

Les objectifs de ce chapitre sont de :

- préparer un dossier (et un environnement) de travail pour réaliser les analyses
- importer des données, créer des variables, modifier une variable déjà existante
- réaliser des analyses descriptives univariées des variables quantitatives et qualitatives
- réaliser des analyses descriptives bivariées
- faire des représentations graphiques des données
- savoir faire les tests statistiques de comparaison de moyennes et de pourcentages
- savoir faire une modèle de régression linéaire multivariée, et vérifier ses conditions d'application
- sauvegarder les données et les résultats

Note: Nous verrons dans les chapitre suivants comment réaliser la même analyse en utilisant:

- des packages spécifiques qui facilitent la réalisation et la présentation des analyses.
- la collection de packages du tidyverse qui apportent de nouvelles fonctions avec une nouvelle philosophie, une nouvelle grammaire et de nouvelles structures de données, qui est très utilisé dans la communauté des utilisateurs de R.

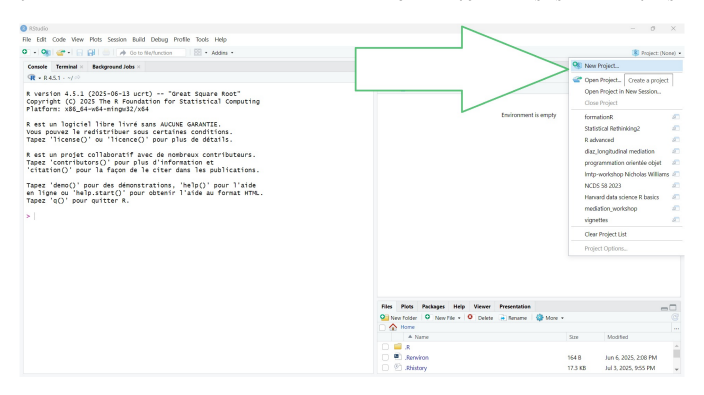
3.1 Préparer un dossier de travail

3.1.1 Projet R

1ère étape : Créer un dossier de travail. Commencez par créer un dossier vide, appelé *analyse R base* dans l'endroit de votre choix sur votre ordinateur. Au sein de ce dossier, vous pouvez ajouter un dossier *data* et un dossier *figures* qui pourra vous servir à stocker les données et les figures que vous souhaitez souvegarder.

2ème étape : Créer un projet R. Dans R Studio, cliquez sur le cube en 3 dimensions R "Project: (None)" en haut à droite, au dessus du cadran environnement.

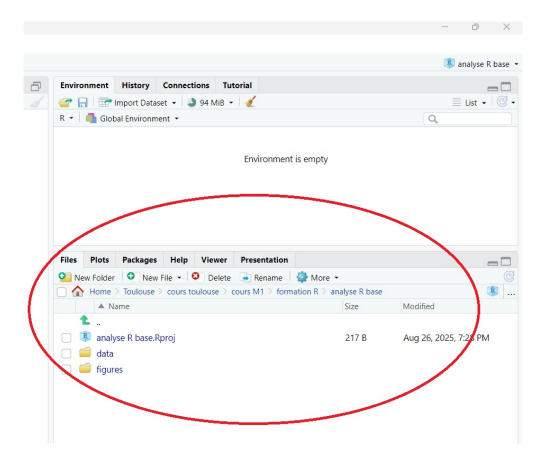
- puis "New Project...".
- choisissez "Existing Directory...". Avec le bouton browse, vous pouvez alors rechercher le dossier analyse R base que vous venez de créer à la 1ère étape.
- enfin cliquez sur "Open" et "Create Project".



R Studio va alors créer un fichier analyse R base. Rproj au sein de votre dossier analyse R base. De plus, ce dossier analyse R base sera défini comme votre dossier de travail au sein de R Studio.

Ainsi si vous demandez à R quel est votre dossier de travail actuel avec la commande getwd() (get working directory), la console va indiquer le chemin jusque ce dossier (R vous confirme qu'il s'agit bien de votre dossier de travail!).

Le contenu de ce dossier de travail apparaît également dans le menu "Files" dans le cadrant en bas à droite. Ce dossier sert de "dossier racine" ("répertoire racine"). Les fichiers au sein de ce dossier pourront être désignés avec un chemin raccourci. Tous les éléments que vous allez sauvegarder pendant votre session R Studio seront sauvegardés dans ce dossier de travail +++



Si vous ouvrez un nouveau script R et que vous le sauvegardez (par exemple, sous le nom 1_analyse en R base), il sera ajouté par défaut au sein de votre dossier de travail, et va apparaître parmi les fichiers du menu file (cadrant en bas à droite).

Maintenant, quittez le programme R Studio, puis double cliquez sur le fichier analyse R base. Rproj (icone d'un cube R en 3 dimensions) qui vient d'être créé dans votre dossier de travail "analyse R base".

R Studio va alors s'ouvrir, en ayant directement défini le dossier analyse R base comme dossier de travail. C'est la méthode la plus simple pour reprendre une analyse R en cours et pour reproduire les résultats déjà obtenus.

3.1.2 Structurer un script d'analyse

Lorsque vous réaliserez une analyse, vous allez sauvegarder vos commandes dans un script (par exemple, dans le script 1_analyse en R base.R que l'on vient de sauvegarder précédemment).

En haut du script, si vous souhaitez recommencer à partir d'un environnement vide lorsque vous relancerez l'analyse depuis le départ, vous pouvez ajouter la commande rm(ls = list()).

Une bonne pratique est d'indiquer quelques informations utiles pour documenter votre script, comme votre nom et la date des analyses (en commentaires). Enfin, à la fin d'un script (à la fin de vos analyses), vous pouvez lancer la commande sessionInfo() qui va lister dans la console la version de R et les versions des packages qui ont été utilisés pour votre analyse (vous pourrez copier ces informations à la fin de votre script, en commentaires).

Les commentaires peuvent également servir à indiquer des **titres** et **sous-titres** dans votre script d'analyse. Un menu d'accès rapide est alors accessible à partir du bouton *Outline* en haut à droite de la fenêtre du script R.

Note : sur windows, le raccourci "ctrl-shift-c" transforme les lignes sélectionnées en commentaires (en ajoutant automatiquement des # en début de ligne)

Voici un exemple de script qui suit cette structure :

```
### 1_analyse en R base
### Date : 15 septembre 2025
### Auteur : Timoté Chalamais
rm(list = ls()) # cette commande vide le contenu de l'environnement
# ------ #
# 1) Titre n°1 (il faut ajouter 4 tirets à la fin des titres) ----
## 1.2) Sous-titre (en ajoutant un # au début de ligne) ----
### 1.2.1) Sous-sous-titre (en ajoutant des # supplémentaires) ----
# ------ #
# Import des données
df_1 <- read.csv2("data/df_1.csv")</pre>
meta_df_1 <- read.csv2("data/meta_df_1.csv")</pre>
# ------ #
# 2) Titre n°2 ----
# ------ #
head(df_1)
(...) # continuez vous analyses
# ------ #
# Fin de script ----
# à la fin, vous pouvez récupérer les informations sur la session
# pour les copier-coller en bas du script (en format de commentaires)
sessionInfo()
# R version 4.5.1 (2025-06-13 ucrt)
# Platform: x86_64-w64-mingw32/x64
# Running under: Windows 11 x64 (build 26100)
# Matrix products: default
# LAPACK version 3.12.1
# locale:
# [1] LC_COLLATE=French_France.utf8
# [2] LC_CTYPE=French_France.utf8
# [3] LC_MONETARY=French_France.utf8
# [4] LC NUMERIC=C
# [5] LC_TIME=French_France.utf8
# time zone: Europe/Paris
# tzcode source: internal
# attached base packages:
# [1] stats graphics grDevices utils datasets
# [6] methods base
# loaded via a namespace (and not attached):
# [1] compiler_4.5.1 bookdown_0.43
# [3] fastmap_1.2.0 cli_3.6.5
# [5] htmltools_0.5.8.1 tools_4.5.1
# [7] rstudioapi_0.17.1 yaml_2.3.10
```

3.2 Importer une base de données

Pour cet exemple,

- téléchargez la base df_1.csv ainsi que la base de méta-données meta_df_1.csv (cliquez sur le bouton download raw file, à droite avec une flèche vers le bas).
- Vous pouvez ensuite coller ces deux bases de données au sein du dossier data de votre dossier de travail.

Il s'agit de fichiers avec l'extension ".csv" (comma separated variables) où les valeurs sont séparées par un point virgule. Vous pouvez les importer dans R avec la fonction read.csv2() (il existe également une fonction read.csv() qui importe les données .csv où le séparateur est une virgule). Vous pouvez regarder les différents arguments de ces fonctions dans l'aide ?read.csv2.

Nous allons stocker la base dans des objets nommés df_1 et meta_df_1. Ces bases importées sont des objets de type data.frame.

```
df_1 <- read.csv2("data/df_1.csv")
meta_df_1 <- read.csv2("data/meta_df_1.csv")
class(df_1) # [1] "data.frame"</pre>
```

- La base df_1 contient les données que nous allons analyser.
- La base meta_df_1 contient des méta-données (noms de variables, noms des labels, etc) qui sera utile pour préciser les noms des variables, les labels des variables qualitatives, etc.

3.3 Examiner les données et les méta-données

Comme vu précédemment, vous pouvez examiner les données avec les fonctions head(), tail(), str() et View().

```
head(df_1)
```

```
##
     subjid sex imc trait pas
## 1
          1
              0 24.8
                          2 140
## 2
          2
              0 24.1
                          3 109
## 3
              0 26.4
                          1 156
## 4
          4
              0 23.3
                          2 124
          5
              0 25.4
## 5
                          2 131
## 6
              1 25.0
                          3 148
```

```
tail(df_1)
```

```
subjid sex imc trait pas
##
## 295
          295
                1 24.1
                            1 148
## 296
          296
                0 18.7
                            3 121
                0 23.3
## 297
          297
                            3 111
## 298
          298
                1 27.5
                            3 134
                            2 158
## 299
          299
                1 24.7
## 300
          300
                1 22.8
                            1 147
```

```
## 'data.frame': 300 obs. of 5 variables:
## $ subjid: int 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 ...
## $ sex : int 0 0 0 0 0 1 0 0 0 0 ...
## $ imc : num 24.8 24.1 26.4 23.3 25.4 25 25.2 21.5 21.8 25.9 ...
## $ trait : int 2 3 1 2 2 3 3 3 1 1 ...
## $ pas : int 140 109 156 124 131 148 125 117 132 133 ...
View(df_1) # pour voir la base de données dans R Studio
```

On voit que la base de données contient 300 observations et 5 variables :

- subjid, l'identifiant patient
- sex, le sexe du patient
- imc, l'indice de masse corporelle du patient (en kg/m2)
- trait, le traitement 0 = placebo, 1 = traitement A, 2 = traitement B
- pas, la pression artérielle systolique (en mmHg)

Toutes les variables dans df_1 sont de type entier (int) ou réel (num).

meta_df_1 # pour regarder le contenu des méta-données :

##		var	label	id_labs	code_labs	labs
##	1	subjid	Identifiant patient	1	NA	
##	2	sex	Sexe	1	0	Féminin
##	3	sex	Sexe	2	1	Masculin
##	4	imc	IMC (kg/m ²)	1	NA	
##	5	trait	Traitement	1	1	Placebo
##	6	trait	Traitement	2	2	${\tt Traitement}\ {\tt A}$
##	7	trait	Traitement	3	3	${\tt Traitement}\ {\tt B}$
##	8	pas	PAS (mmHg)	1	NA	

La base de méta-données contient 5 variables :

- var, nom des variables que l'on retrouve dans la base de données ${\tt df_1}$
- label, nom en détail de la variable
- id_labs, un identifiant pour les labels éventuels, par variable
- code_labs, codage numérique du label (code utilisé dans la base df_1)
- labs, modalités de réponses des variables qualitatives, en détail

Vous pouvez également trier les données selon les valeurs d'une ou plusieurs variables avec la fonction sort_by():

```
subjid sex imc trait pas
##
## 1
          1
              0 24.8
                          2 140
## 2
          2
              0 24.1
                          3 109
              0 26.4
## 3
          3
                          1 156
## 4
          4
              0 23.3
                         2 124
## 5
          5
              0 25.4
                          2 131
              0 25.2
## 7
          7
                          3 125
```

```
##
       subjid sex imc trait pas
## 258
          258
               1 29.2
                           1 142
## 173
          173
               1 29.5
                           1 129
## 145
          145
               1 29.9
                           2 121
## 92
          92
               1 30.1
                           3 167
## 224
          224
                1 30.2
                           1 147
          132
               1 30.3
## 132
                           2 141
## 144
          144
               1 30.5
                           3 158
## 274
          274
               1 30.5
                           1 143
## 64
          64
               1 31.2
                           1 152
## 223
          223
                1 31.2
                           1 172
```

3.4 Créer ou modifier une variable

3.4.1 Créer des variables

Nous allons créer une variable obesite dont la valeur est égale à 1 si l'indice de masse corporelle est $\geq 30 \text{ kg/m}^2$ et égale à 0 sinon.

Pour cela, on peut utilise la fonction ifelse() dont le premier argument est une condition, le 2ème argument est la valeur à retourner si la condition est vraie, et le 3ème argument est la valeur à retourner si la condition est fausse.

```
df_1$obesite <- ifelse(df_1$imc >= 30, 1, 0)
```

Chaque fois que vous créez ou modifiez une variable, il est utile de vérifier que vous n'avez pas fait d'erreurs. Dans cet exemple, on peut vérifier quelles sont les valeurs minimales et maximales de l'indice de masse corporelle au sein des deux catégories de la nouvelle variable :

```
### vérifier que la variable est correctement crée :
min(df_1$imc[df_1$obesite == 0]) # [1] 15.4
max(df_1$imc[df_1$obesite == 0]) # [1] 29.9
### les valeurs d'IMC varient de 15.4 à 29.9 lorsque obesite == 0
min(df_1$imc[df_1$obesite == 1]) # [1] 30.1
max(df_1$imc[df_1$obesite == 1]) # [1] 32.5
### les valeurs d'IMC varient de 30.1 à 32.5 lorsque obesite == 1 => c'est bon !
```

Nous allons ensuite créer une variable d'IMC en classes (imc_cl) définie telle que :

```
• imc_cl = 1 \text{ (maigreur) si l'IMC} < 18.5 \text{ kg/m}^2,
```

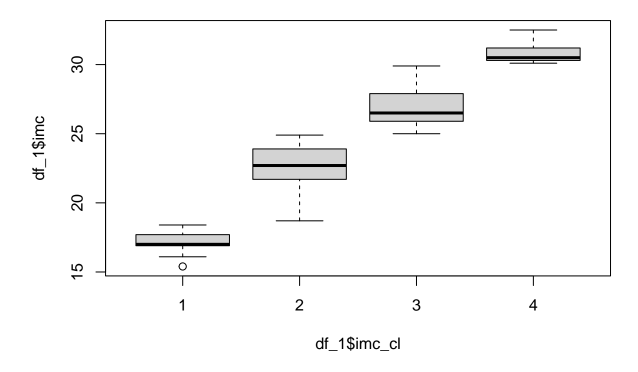
```
• imc_cl = 2 (normal) si l'IMC \geq 18.5 kg/m<sup>2</sup> et IMC < 25 kg/m<sup>2</sup>,
• imc_cl = 3 (normal) si l'IMC \geq 25 kg/m<sup>2</sup> et IMC < 30 kg/m<sup>2</sup>,
• imc_cl = 4 (normal) si l'IMC \geq 30 kg/m<sup>2</sup>.
```

Il y a plusieurs possibilités pour créer cette variable, voici 3 méthodes différentes :

```
### 1) créer une variable où toutes les données sont manquantes :
df_1$imc_cl <- rep(NA, nrow(df_1))</pre>
                       puis remplacer les données manquantes par les valeurs souhaitées
df_1$imc_cl[df_1$imc < 18.5] <- 1</pre>
df_1$imc_cl[df_1$imc >= 18.5 & df_1$imc < 25] <- 2
df_1 = 25 \& df_1 = 0
df_1 = cl[df_1 = 30] < 4
### 2) avec la fonction ifelse de manière itérative :
df_1$imc_cl <- ifelse(df_1$imc < 18.5, 1,</pre>
                                                                          ifelse(df 1$imc >= 18.5 & df 1$imc < 25,
                                                                                                  2, ifelse(df_1imc >= 25 & df_1imc < 30, 3, 4)))
### 3) avec une formule intégrant des conditions.
                       Comme on multiplie les résultats de conditions à des entiers, les
                       réponses TRUE et FALSE sont transformées en 1 et 0 par coercition
df_1 = (1 * (df_1 = 1 * (df_
                                                            2 * (df_1$imc >= 18.5 & df_1$imc < 25) +
                                                            3 * (df_1$imc >= 25 & df_1$imc < 30) +
                                                            4 * (df_1$imc >= 30))
```

Pensez à vérifier que vous n'avez pas fait d'erreur en créant cette variable. Par exemple, on peut vérifier la distribution de l'IMC au sein des 4 classes à l'aide d'un box plot.

```
boxplot(df_1$imc ~ df_1$imc_cl) # imc en fonction de l'imc en classe
```



Après avoir créé ces deux nouvelles variables, nous pouvons compléter la base de méta-données pour définir les noms de variables et de labels en clair. Pour cela, nous allons ajouter des lignes supplémentaires avec la fonction rbind() (row bind pour "fusion par rang"). A noter qu'il existe aussi une fonction cbind() qui permet de fusionner des bases ou des matrices par colonnes

##		var	label	id_labs	code_labs	labs
##	1	subjid	Identifiant patient	1	NA	
##	2	sex	Sexe	1	0	Féminin
##	3	sex	Sexe	2	1	Masculin
##	4	imc	IMC (kg/m ²)	1	NA	
##	5	trait	Traitement	1	1	Placebo
##	6	trait	Traitement	2	2	Traitement A
##	7	trait	Traitement	3	3	Traitement B
##	8	pas	PAS (mmHg)	1	NA	
##	9	obesite	Obésité	1	0	Non
##	10	obesite	Obésité	2	1	Oui

```
## 11 imc cl
                   IMC en classes
                                        1
                                                   1
                                                         Maigreur
## 12 imc_cl
                                        2
                                                   2
                                                           Normal
                   IMC en classes
## 13 imc_cl
                   IMC en classes
                                        3
                                                   3
                                                         Surpoids
                                                   4
## 14 imc_cl
                   IMC en classes
                                                            Obèse
```

3.4.2 Modifier des variables

Enfin, nous souhaitons modifier la valeur de la pression artérielle du patient n°137 : suite à une erreur de saisie, nous nous sommes rendu compte que sa valeur n'est pas 133 mmHg, mais 123 mmHg.

```
df_1$pas[df_1$subjid == 137]
## [1] 133
## nous pouvons directement assigner la nouvelle valeur avec l'indexation par
## condition :
df_1$pas[df_1$subjid == 137] <- 123
df_1[df_1$subjid %in% 135:140,]
##
       subjid sex imc trait pas obesite imc_cl
## 135
          135
                0 28.0
                            2 154
                                        0
          136
                1 26.2
                            1 138
                                        0
                                                3
## 136
                                                2
## 137
          137
                0 20.1
                            1 123
                                        0
## 138
          138
                0 24.7
                            3 155
                                        0
                                                2
## 139
                0 17.0
                                        0
          139
                            2 115
                                                1
## 140
          140
                1 25.7
                            1 160
                                        0
                                                3
# on voit que la valeur du patient 137 a bien été corrigée
```

3.4.3 Sauvegarder la base de données

Pour sauvegarder la base de données avec les variables que vous venez de créer et de modifier, vous pouvez utiliser les fonctions :

- write.csv2() sauvegarde une base au format ".csv" avec un point-virgule comme séparateur (comme pour read, il existe une fonction write.csv2() qui utilise une virgule comme séparateur). Le format .csv peut être lu par tous les logiciels statistiques, les gestionnaires de base de données (comme Access, LibreOffice Base), les tableurs (comme Excel, LibreOffice Calc, ...) ou tout éditeur de texte (bloc-note, TextEdit, etc).
- saveRDS() permet de sauvegarder tout objet R. Il sera sauvegardé avec l'extension ".R". Vous pourrez seulement l'importer dans le logiciel R avec la commande readRDS(). L'intérêt de ce format est que l'objet R est sauvegardé avec tous ses attributs R.

```
### Sauvegarder la base df_1 dans le dossier data, au format .csv,
### pensez à lui donnant un nouveau nom "df_1_new.csv" pour ne pas écraser
### l'ancienne base "df_1.csv"
write.csv2(df_1, "data/df_1_new.csv")

### Sauvegarder la base df_1 dans le dossier data, au format .R,
### pensez à lui donnant un nouveau nom "df_1_new.R" pour ne pas écraser
### l'ancienne base "df_1.csv"
saveRDS(df_1, "data/df_1_new.R")
```

```
### pour importer à nouveau ces objets dans R :
df_1_new <- read.csv2("data/df_1_new.csv")
df_1_new_bis <- readRDS("data/df_1_new.R")
# vous retrouvez alors la base dans l'environnement avec leur nouveau nom :
# df_1_new_et df_1_new_bis</pre>
```

3.5 Analyses univariées

3.5.1 fonction summary()

Nous pouvons utiliser la fonction summary() pour obtenir de manière synthétique une description univariée de l'ensemble des variables, indiquant : les valeurs minimales et maximales, quartiles et médiane, et la valeur moyenne.

```
summary(df_1)
```

```
##
        subjid
                                           imc
                                                           trait
                           sex
##
   Min.
           : 1.00
                     Min.
                             :0.00
                                     Min.
                                             :15.40
                                                      Min.
                                                              :1.000
##
    1st Qu.: 75.75
                     1st Qu.:0.00
                                     1st Qu.:22.30
                                                      1st Qu.:1.000
##
   Median :150.50
                     Median:0.00
                                     Median :24.60
                                                      Median :2.000
                             :0.49
                                             :24.48
                                                              :1.897
##
   Mean
           :150.50
                     Mean
                                     Mean
                                                      Mean
##
    3rd Qu.:225.25
                      3rd Qu.:1.00
                                     3rd Qu.:26.40
                                                      3rd Qu.:3.000
           :300.00
##
                                                              :3.000
   Max.
                     Max.
                             :1.00
                                     Max.
                                             :32.50
                                                      Max.
##
         pas
                        obesite
                                            imc_cl
##
           : 92.0
                            :0.00000
                                               :1.000
   Min.
                    Min.
                                       Min.
##
    1st Qu.:125.0
                     1st Qu.:0.00000
                                       1st Qu.:2.000
##
   Median :138.0
                    Median :0.00000
                                       Median :2.000
           :137.1
                            :0.04333
   Mean
                     Mean
                                       Mean
                                               :2.453
##
   3rd Qu.:149.0
                     3rd Qu.:0.00000
                                        3rd Qu.:3.000
##
   Max.
           :177.0
                     Max.
                            :1.00000
                                       Max.
                                               :4.000
```

Les variables de la base df_1 sont toutes codées en valeurs numériques, la fonction summary a donc décrit les variables qualitatives comme s'il s'agissait de variables quantitatives : ce n'est pas adapté.

Nous allons créer 2 nouvelles variables en factor à partir des variables qualitatives. Pour cela, nous allons également nous servir des informations indiquées dans la base de méta-données. Puis nous allons relancer la fonction summary():

```
##
        subjid
                           sex
                                           imc
                                                           trait
##
   Min.
          : 1.00
                     Min.
                            :0.00
                                     Min.
                                             :15.40
                                                      Min.
                                                              :1.000
##
    1st Qu.: 75.75
                      1st Qu.:0.00
                                     1st Qu.:22.30
                                                      1st Qu.:1.000
##
   Median :150.50
                     Median:0.00
                                     Median :24.60
                                                      Median :2.000
           :150.50
                                             :24.48
##
   Mean
                     Mean
                             :0.49
                                     Mean
                                                      Mean
                                                              :1.897
##
    3rd Qu.:225.25
                      3rd Qu.:1.00
                                     3rd Qu.:26.40
                                                      3rd Qu.:3.000
           :300.00
##
   Max.
                             :1.00
                                             :32.50
                                                              :3.000
                     Max.
                                     Max.
                                                      Max.
##
                        obesite
                                            imc_cl
                                                               sexL
         pas
                                                       Féminin :153
##
   Min.
         : 92.0
                            :0.00000
                                       Min.
                                              :1.000
                    Min.
```

```
1st Qu.:125.0
                1st Qu.:0.00000
##
                                 1st Qu.:2.000
                                                 Masculin:147
##
  Median: 138.0 Median: 0.00000 Median: 2.000
## Mean :137.1 Mean :0.04333 Mean :2.453
## 3rd Qu.:149.0 3rd Qu.:0.00000 3rd Qu.:3.000
        :177.0 Max. :1.00000 Max. :4.000
## Max.
##
           traitL
## Placebo
             :120
##
   Traitement A: 91
   Traitement B: 89
##
##
##
##
```

Les nouvelles variables sexL et traitL sont à présent décrites par dénombrement du nombre d'individus par modalité de réponse, de manière adaptée aux variables qualitatives.

3.5.2 Variables quantitatives

Pour décrire des variables quantitatives, on peut s'intéresser aux paramètres suivants :

- effectifs observés (non-manquants), avec les fonctions length() qui indique la longueur d'un vecteur, ou nrow() qui indique le nombre de lignes d'une base de données (ou d'une matrice)
- moyenne, avec la fonction mean()
- écart type et variance, avec les fonctions sd() et var()
- minimum, 1er quartiles, médiane, 3ème quartile, maximum, avec les fonctions min(), max(), median(), quantiles()

```
### Effectifs observés :
### Comme il n'y a pas de manquant dans cette base, on peut directement utiliser
### la fonction length() ou nrow() pour connaître les effectifs
nrow(df_1) # 300
length(df_1$imc) # 300
### Pour compter les effectifs non-manquants, de manière explicite :
length(df_1$imc[!is.na(df_1$imc)]) # 300
### movennes
mean(df_1simc, na.rm = TRUE) # 24.481
mean(df_1$pas, na.rm = TRUE) # 137.1133
### déviation standard (écart-type)
sd(df 1$imc, na.rm = TRUE) # 3.069072
sd(df_1$pas, na.rm = TRUE) # 16.82053
### variances
var(df_1$imc, na.rm = TRUE) # 9.419203
var(df_1$pas, na.rm = TRUE) # 282.9303
### quantiles
min(df_1simc, na.rm = TRUE) # 15.4
min(df_1$pas, na.rm = TRUE) # 92
max(df_1\sin c, na.rm = TRUE) # 32.5
max(df_1$pas, na.rm = TRUE) # 177
```

```
median(df_1$imc, na.rm = TRUE) # 24.6
median(df_1$pas, na.rm = TRUE) # 138

quantile(df_1$imc, probs = c(0, 0.25, 0.5, 0.75, 1), na.rm = TRUE)
# 0% 25% 50% 75% 100%
# 15.4 22.3 24.6 26.4 32.5
quantile(df_1$pas, probs = c(0, 0.25, 0.5, 0.75, 1), na.rm = TRUE)
# 0% 25% 50% 75% 100%
# 92 125 138 149 177
```

3.5.3 Programmation élémentaire

3.5.3.1 Créer une nouvelle fonction

Il est fastidieux de devoir récupérer les différents paramètres de distribution de chaque variable, un par un!

Mais R permet facilement de programmer de nouvelles fonctions "maison" à l'aide de function(arguments) { expression }, où on indique une liste d'arguments entre parenthèses, puis une liste de commandes à réaliser entre les accolades.

Par exemple, on peut créer une nouvelle fonction exemple_fonction() qui ajoute +2 à l'objet x :

```
seq_1a5 <- c(1:5)
exemple_fonction <- function(x) {return(x + 2)}
exemple_fonction(seq_1a5)</pre>
```

```
## [1] 3 4 5 6 7
```

Pour accélérer notre analyse des variables quantitatives, nous allons créer une nouvelle fonction qui va calculer d'un coup l'ensemble des paramètres qui nous intéressent. Cette fonction sera nommée univ_quanti, elle va dépendre de 3 arguments :

- x, la variable à décrire
- dig, le nombre de chiffres après la virgule pour présenter des valeurs arrondies
- remove_miss, une valeur logique qui sera utilisée pour exclure (ou non) les données manquantes du calcul (pour renseigner l'argument na.rm des fonctions descriptives de base)

Entre accolades, on va demander à la fonction de :

- \bullet calculer les effectifs, la moyenne, l'écart type et les quantiles, de la variable x
- regrouper ces valeurs au sein d'un vecteur de réels, arrondis à dig chiffres après la virgule,
- retourner le vecteur obtenu

Si on applique cette fonction à nos deux variables quantitatives, on obtient l'ensemble des paramètres présentés dans un vecteur :

```
univ_quanti(df_1$imc, dig = 1, remove_miss = TRUE)
##
        N
            mean
                     sd
                           min
                                   Q1 median
                                                  Q3
                                                        max
   300.0
            24.5
                    3.1
                          15.4
                                 22.3
                                        24.6
                                                26.4
                                                       32.5
univ_quanti(df_1$pas, dig = 1, remove_miss = TRUE)
            mean
                     sd
                           min
                                   Q1 median
                                                  QЗ
   300.0 137.1
                   16.8
                          92.0 125.0 138.0 149.0 177.0
```

Note: Vous pouvez remarquer qu'en utilisant cette fonction, les objets n, moy, sd, q et param n'apparaissent pas dans l'environnement de travail, ils ont uniquement été créés de manière temporaire au sein de la fonction.

3.5.3.2 Utiliser des boucles

Les boucles for dans R permettent également d'automatiser des opérations en boucle. La syntaxe d'une boucle est :

• for (variable in sequence) { expession } où l'expression entre accolade est répétée chaque fois que la variable est égale à une valeur de la sequence

```
### exemple de boucle :
### - pour chaque valeur i variant de 1 à 5,
### => calcule 20 + i
### => ajoute cette valeur à la fin de la phrase "calcul de 20 + i = "
### => imprime le résultat à l'écran
for (i in 1:5) {
    print(paste0("calcul de 20 + i = ", 20 + i))
}
```

```
## [1] "calcul de 20 + i = 21"
## [1] "calcul de 20 + i = 22"
## [1] "calcul de 20 + i = 23"
## [1] "calcul de 20 + i = 24"
## [1] "calcul de 20 + i = 25"
```

On peut appliquer cette démarche pour répéter l'analyse univariée avec notre nouvelle fonction univ_quanti() à nos deux variables quantitatives. Les deux variables quantitatives sont dans les colonnes 3 et 5 de la base de données.

```
### Avec la fonction names(), on voit que les variables quantitatives imc et pas
### sont la 3ème et la 5ème variable de la base df_1
names(df 1)
## [1] "subjid"
                  "sex"
                            "imc"
                                       "trait"
                                                 "pas"
                                                            "obesite" "imc_cl"
## [8] "sexL"
                  "traitL"
for (i in c(3, 5)) {
  print(names(df_1)[i]) # imprime le nom de la i-ème variable
  # puis imprime les résultats de la fonction univ_quanti appliquée à la i-ème
  # variable de la base df_1
  print(univ_quanti(df_1[[i]], dig = 1, remove_miss = TRUE))
}
## [1] "imc"
##
        N
                            min
                                    Q1 median
                                                   QЗ
            mean
                     sd
                                                         max
##
    300.0
            24.5
                     3.1
                           15.4
                                  22.3
                                         24.6
                                                 26.4
                                                        32.5
## [1] "pas"
##
                                                   QЗ
        N
            mean
                      sd
                            min
                                    Q1 median
                                                         max
                                 125.0
                                       138.0
                                                       177.0
##
    300.0
           137.1
                           92.0
                                                149.0
                    16.8
```

Question bonus: que se passe t'il si vous n'indiquez pas la fonction print()?

• réponse : il a fait tourner la fonction, mais ne l'a pas imprimé les résultats à l'écran

3.5.3.3 Fonctions apply(), lapply(), sapply()

On peut également lancer une fonction de manière répétée appliquée :

- à des colonnes ou des lignes de matrices (ou de data frame) avec la fonction apply()
- à des vecteurs ou des listes avec lapply() (qui retourne les résultats sous forme de liste) ou sapply() (qui retournent les résultats sous forme "simplifiée" de matrice ou de vecteur)

Exemple 1 : La fonction apply() permet d'appliquer notre fonction de description des paramètres aux colonnes "imc" et "pas" de la la base df_1 (Le résultat sera une matrice de réels) :

```
apply(df_1[,c("imc", "pas")], # matrice ou data.frame sélectionnée
   MARGIN = 2, # 2 = par colonne ; 1 = par ligne
   FUN = univ_quanti, # fonction à utiliser
   dig = 1, # on peut ajouter les arguments de la fonction à la suite
   remove_miss = TRUE)
```

```
##
            imc
                   pas
          300.0 300.0
## N
           24.5 137.1
## mean
## sd
            3.1 16.8
## min
           15.4 92.0
## Q1
           22.3 125.0
           24.6 138.0
## median
## Q3
           26.4 149.0
           32.5 177.0
## max
```

Exemple 2 : La fonction lapply() applique la fonction à une liste de vecteurs et retourne une liste de la même longueur. La fonction sapply() fait la même chose, mais retourne les résultats sous forme de vecteur ou de matrice.

```
lapply(X = df_1[,c("imc", "pas")],
      FUN = univ_quanti, # fonction à utiliser
      dig = 1,
      remove_miss = TRUE)
## $imc
##
        N
                     sd
                           min
                                   Q1 median
                                                  QЗ
                                                        max
##
   300.0
            24.5
                    3.1
                          15.4
                                 22.3
                                        24.6
                                                26.4
                                                       32.5
##
## $pas
##
        N
            mean
                     sd
                           min
                                   Q1 median
                                                  QЗ
                                                        max
##
  300.0 137.1
                   16.8
                          92.0 125.0 138.0 149.0 177.0
sapply(X = df_1[,c("imc", "pas")],
       FUN = univ_quanti, # fonction à utiliser
```

```
pas
##
            imc
## N
          300.0 300.0
           24.5 137.1
## mean
## sd
            3.1 16.8
## min
           15.4 92.0
## Q1
           22.3 125.0
## median 24.6 138.0
## Q3
           26.4 149.0
           32.5 177.0
## max
```

dig = 1,

remove_miss = TRUE)

Si on veut remplacer les noms de colonnes par les noms de variables en clair, on peut utiliser la base de méta-données :

```
##
           IMC (kg/m<sup>2</sup>) PAS (mmHg)
## N
                  300.0
                               300.0
## mean
                   24.5
                               137.1
## sd
                    3.1
                               16.8
## min
                   15.4
                               92.0
## Q1
                   22.3
                               125.0
## median
                   24.6
                               138.0
## Q3
                   26.4
                               149.0
## max
                   32.5
                              177.0
```

3.5.4 Variables qualitatives

Pour décrire les variables qualitatives,

- la fonction table() permet de décrire les effectifs dans chaque modalité de réponse,
- la fonction prop.table() permet de décrire les pourcentages des données obtenues avec la fonction table(),

On va utiliser les variables en "facteur" sexL et traitL dont les modalités de réponse sont labellisées.

```
### Description de la variable sex
table(df_1$sexL) # retourne un vecteur avec les effectifs
##
##
   Féminin Masculin
##
        153
                 147
prop.table(table(df_1$sexL)) # retourne un vecteur avec les pourcentages
##
##
   Féminin Masculin
##
       0.51
                0.49
### On peut combiner ces deux vecteurs avec cbind() (combinaison par colonne)
### pour les afficher dans une matrice
tab_sex <- cbind(table(df_1$sexL),
                 round(prop.table(table(df_1$sexL)) * 100, digits = 1))
colnames(tab_sex) <- c("n", "pct")</pre>
tab_sex
              n pct
## Féminin 153 51
## Masculin 147 49
### De même pour la variable traitement
tab_trait <- cbind(table(df_1$traitL),</pre>
                   round(prop.table(table(df_1$traitL)) * 100, digits = 1))
colnames(tab_trait) <- c("n", "pct")</pre>
tab_trait
##
                  n pct
## Placebo
                120 40.0
## Traitement A 91 30.3
## Traitement B 89 29.7
```

3.6 Représentations graphiques

Il est toujours utile de faire des représentations graphiques de la distribution des variables : cela permet d'avoir une bonne vision de l'ensemble des données et de détecter des anomalies éventuelles.

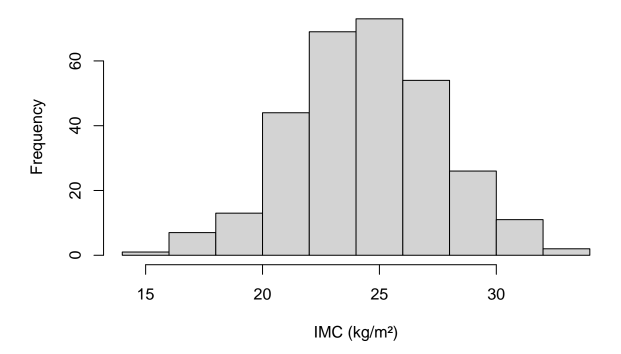
3.6.1 Distributions univariées

La distribution des variables quantitatives peut être représentée à l'aide d'un histogramme hist(), d'une densité de kernel density() ou d'un box plot boxplot().

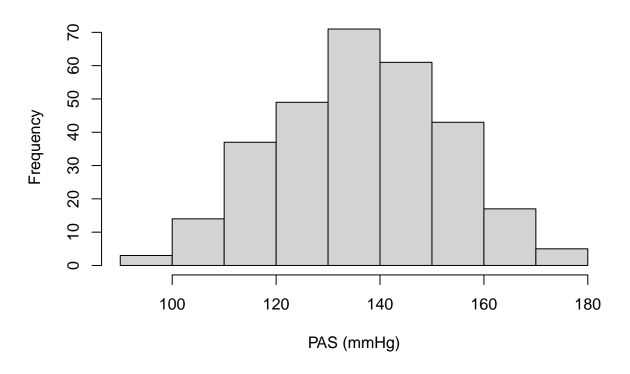
Note : On peut modifier les paramètres des graphiques avec la fonction par. Par exemple mfrow() permet de combiner des figures par lignes et par colonnes.

```
### Variables quantitatives : imc et pas
### Histogrammes
hist(df_1$imc, xlab = "IMC (kg/m²)", main = "Histogramme de l'IMC")
```

Histogramme de l'IMC



Histogramme de la PAS

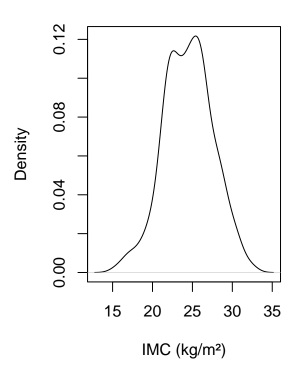


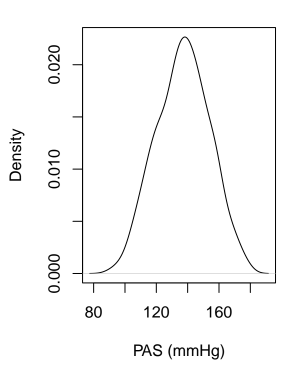
```
### On va afficher deux figures sur une 1 ligne et deux colonnes
par(mfrow = c(1, 2)) # indiquer c(X, Y) ou X = nb de lignes et Y = nb de colonnes

### Densités de kernel
plot(density(df_1$imc), xlab = "IMC (kg/m²)", main = "Fonction de densité - IMC")
plot(density(df_1$pas), xlab = "PAS (mmHg)", main = "Fonction de densité - PAS")
```

Fonction de densité - IMC

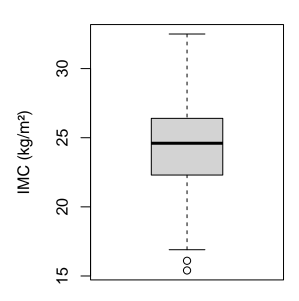
Fonction de densité - PAS

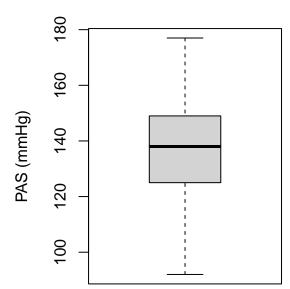






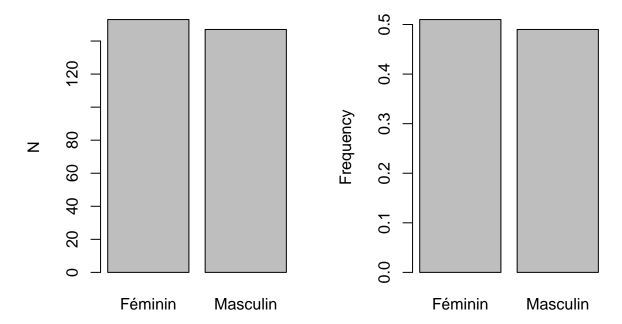
Boxplot de la PAS





Les distributions des variables qualitatives peuvent être représentées par des diagrammes en barres barplot().

Diagramme en barres du traiteme Diagramme en barres du traiteme



3.6.2 Distributions bivariées

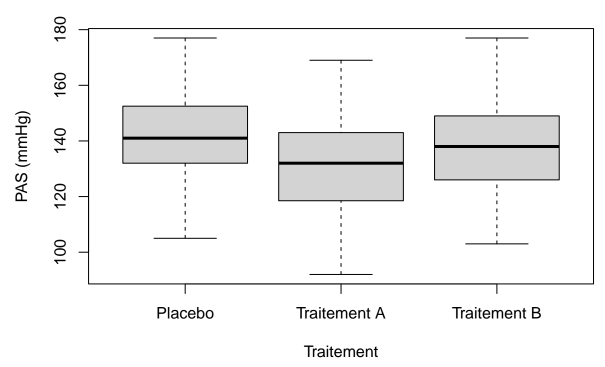
On peut croiser une variable quantitative en fonction des modalités d'une variable qualitative à l'aide de box-plots.

Une bonne pratique est d'indiquer clairement le noms des axes, les titres et légendes. Pour cela, nous pouvons utiliser la base de méta-données.

Boxplot de la PAS







Un nuage de points peut être utilisé pour représenter le croisement de deux variables quantitatives.

R offre beaucoup de possibilités pour modifier les paramètres graphiques. L'aide **?par** indique l'ensemble des options possibles. Il difficile d'y voir clair dans cette multitude d'options, les paramètres les plus utiles sont notamment :

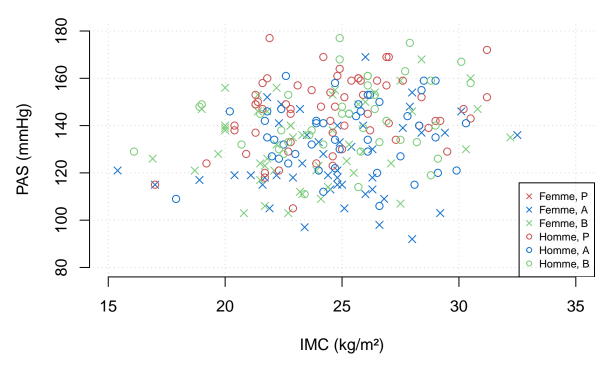
- col: pour spécifier la couleur des points et des lignes. Ce paramètre se décline à la couleur des axes col.axis, des labels col.lab, des titres col.main, des sous-titres col.sub, ...
- pch : pour définir le symbole des points dans les nuages de points (0 pour un carré, 1 pour un rond, 2 pour un triange, etc). Cf. le détail de l'aide de ?points()
- lty : pour spécifier le type de ligne : 0 = blank, 1 = solid, 2 = dashed, etc. On peut également l'indiquer en caractère "blank", "solid", "dashed", cf
- lwd : pour spécifier la largeur d'une ligne
- cex : valeur numérique indiquant la taille relative de la police de caractères. Elle se décline pour la police utilisée sur les axes cex.axis, les labels cex.lab, les titres cex.main, les sous-titres cex.sub, etc. Ce paramètre va également influencer la taille des points dans un nuage de points
- mfrom et mfcol pour combiner plusieurs graphiques sur une ou plusieurs lignes et une ou plusieurs colonnes
- mar : indique le nombre de ligne par marge, indiqué dans cet ordre c(bottom, left, top, right). La valeur par défaut est c(5, 4, 4, 2) + 0.1. mai : permet également de préciser la taille des marges (en pouces), dans le même ordre c(bottom, left, top, right)
- legend : permet d'ajouter une légende
- etc.

La fonction exemple permet d'avoir des exemples d'utilisation paramètres graphiques : example(mar), example(line), example(axis), example(legend)

```
### On peut représenter un nuage de points de la PAS en fonction de l'IMC :
### où les hommes et les femmes ont deux symboles différents et les traitements
### deux couleurs différentes
par(mfrow = c(1, 1)) # pour revenir à un seul graphique par sortie
```

```
plot.new()
par(mar = c(5,4,4,2) + 0.1) # paramètre des marges par défaut
plot.window(xlim = c(15, 35), # range(df_1$imc)
            ylim = c(80, 180)) # range(df_1$pas)
grid() # ajoute une grille
### ajoute le nuage de points des femmes, groupe placebo
points(data = subset(df 1, subset = c(sex == "Féminin" & trait == "Placebo")),
      pas ~ imc,
       col = "indianred3", # placebo en rouge
      pch = 4) # femme avec une croix
# ajoute le nuage de points des femmes, groupe traitement A
points(data = subset(df_1, subset = c(sex == 0 & trait == 2)),
      pas ~ imc,
       col = "dodgerblue3", # traitement A en bleu
       pch = 4) # femme avec une croix
# ajoute le nuage de points des femmes, groupe traitement B
points(data = subset(df_1, subset = c(sex == 0 & trait == 3)),
      pas ~ imc,
       col = "palegreen3", # traitement B en vert
      pch = 4) # femme avec une croix
# ajoute le nuage de points des hommes, groupe placebo
points(data = subset(df_1, subset = c(sex == 1 & trait == 1)),
      pas ~ imc,
       col = "indianred3", # placebo en rouge
      pch = 1) # hommes avec un rond
# ajoute le nuage de points des hommes, groupe traitement A
points(data = subset(df_1, subset = c(sex == 1 & trait == 2)),
      pas ~ imc,
       col = "dodgerblue3", # traitement A en bleu
       pch = 1) # hommes avec un rond
# ajoute le nuage de points des hommes, groupe traitement B
points(data = subset(df_1, subset = c(sex == 1 & trait == 3)),
      pas ~ imc,
      col = "palegreen3", # traitement B en vert
      pch = 1) # hommes avec un rond
axis(1, # axe du bas
    lwd = 1, # largeur de la ligne
    font.axis=1) # taille de la police de caractère
axis(2, # axe à gauche
    lwd = 1, # largeur de la ligne
    font.axis=1) # taille de la police de caractère
title(xlab = "IMC (kg/m^2)")
title(ylab = "PAS (mmHg)")
title(main = "Nuage de points de la PAS en fonction de l'IMC")
legend("bottomright",
       c("Femme, P", "Femme, A", "Femme, B",
         "Homme, P", "Homme, A", "Homme, B"),
      pch = c(4,4,4,1,1,1),
      col = c("indianred3", "dodgerblue3", "palegreen3",
               "indianred3", "dodgerblue3", "palegreen3"),
      ncol = 1,
      cex = 0.7)
```

Nuage de points de la PAS en fonction de l'IMC

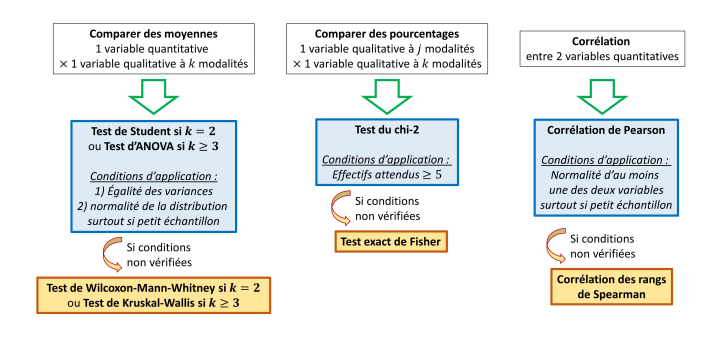


Pour

trouver des informations détaillées sur l'utilisation des fonction graphiques de R base, vous pouvez lire le tutoriel détaillé de Karolis Koncevičius.

3.7 Analyses bivariées

Normalement, vous devriez savoir choisir quel test de comparaison utiliser en fonction des variables à comparer.



3.7.1 Variable quantitative \times qualitative

Pour décrire une variable quantitative en fonction d'une variable qualitative, on peut utiliser les fonctions aggregate() et tapply().

La fonction aggregate() permet d'appliquer des fonctions (mean(), sd(), etc) à des sous-groupes de variables définies en facteurs.

```
### Description de la moyenne de l'IMC et de la PAS en fonction du facteur sex
aggregate(x = df_1[,c("imc", "pas")], # variable(s) quantitative(s)
by = list(df_1$sexL), # en fonction du "factor" sexL
FUN = mean) # fonction à appliquer à la variable x
```

```
## Group.1 imc pas
## 1 Féminin 24.09281 132.4248
## 2 Masculin 24.88503 141.9932
```

Pour décrire de manière synthétique, la distribution, on veut récupérer l'effectif, la moyenne et l'écart-type par groupe. Nous allons modifier la fonction "maison" univ_quanti() que nous avions défini précédemment en ajoutant un argument details :

- si details = TRUE, alors la fonction retourne l'ensemble des résultats détaillés (effectifs, moyenne, écart-type, minimum, 1er quartile, médiane, 3ème quartile et maximum)
- si details = FALSE, alors la fonction retourne uniquement les effectifs, la moyenne et l'écart-type.

Pour cela nous allons compléter la fonction avec la construction if(condition) {expression1} else {expression2} : l'expression1 est appliquée si la condition est vraie, sinon l'expression2 est appliquée.

```
univ_quanti <- function(x, dig = 2, remove_miss = TRUE, details = TRUE) {
 n <- length(x[!is.na(x)])</pre>
 moy <- mean(x, na.rm = remove_miss)</pre>
 sd <- sd(x, na.rm = remove_miss)</pre>
  q \leftarrow quantile(x, probs = c(0, 0.25, 0.5, 0.75, 1), na.rm = remove_miss)
  # construction if (condition) {expression1} else {expression2}
  if (details == TRUE) { # si la condition entre parenthèse est vraie ...
    param \leftarrow c(n,
                         # ... appliquer les fonctions entre accolades
               round(moy, digits = dig),
               round(sd, digits = dig),
  } else { # sinon appliquer les fonctions entre la 2ème accolade
    param \leftarrow c(n,
               round(moy, digits = dig),
               round(sd, digits = dig))
  }
  # ajouter un nom à chaque élément du vecteur
  if (details == TRUE) {
   names(param) <- c("N", "mean", "sd", "min", "Q1", "median", "Q3", "max")</pre>
 } else {
    names(param) <- c("N", "mean", "sd")</pre>
  # retourne les résultats
 return(param)
### Description de la PAS en fonction du sexe (facteur sexL)
aggregate(x = df_1$pas,
          by = list(df_1sexL),
          FUN = univ_quanti, # fonction à utiliser
          dig = 1, remove_miss = TRUE, details = FALSE)
      Group.1 x.N x.mean x.sd
## 1 Féminin 153.0 132.4 16.8
## 2 Masculin 147.0 142.0 15.5
### Description de la PAS en fonction du traitement (facteur traitL)
aggregate(x = df_1$pas,
          by = list(df_1$traitL),
          FUN = univ_quanti, # fonction à utiliser
          dig = 1, remove_miss = TRUE, details = FALSE)
##
          Group.1
                    x.N x.mean x.sd
          Placebo 120.0 141.4 15.6
## 2 Traitement A 91.0 130.7 16.4
## 3 Traitement B 89.0 137.8 17.0
```

La fonction tapply() permet également d'appliquer une fonction selon les sous-groupes d'un facteur (indiqué en argument INDEX). Les résultats obtenus sont au format de liste.

```
### Description de l'IMC en fonction du sexe (facteur sexL)
tapply(X = df_1$imc,
       INDEX = list(df_1$sexL), # facteur à indiquer sous forme de liste.
      FUN = univ_quanti, # fonction à utiliser sur la variable X
       dig = 1, remove_miss = TRUE, details = FALSE)
## $Féminin
##
     N mean
                 sd
## 153.0 24.1
                3.1
##
## $Masculin
##
      N mean
                 sd
## 147.0 24.9
                3.0
### Description de l'IMC en fonction du sexe (facteur sexL)
tapply(X = df_1simc,
       INDEX = list(df_1$traitL), # facteur à indiquer sous forme de liste.
      FUN = univ_quanti, # fonction à utiliser sur la variable X
      dig = 1, remove_miss = TRUE, details = FALSE)
## $Placebo
##
     N mean
                 sd
## 120.0 24.3
                2.9
##
## $`Traitement A`
## N mean sd
## 91.0 24.8 3.0
##
## $`Traitement B`
     N mean
## 89.0 24.3 3.3
```

3.7.2 Variable qualitative \times qualitative

Décrire les effectifs de la variable sexL (en lignes),

On peut décrire une variable qualitative en fonction d'une autre variable qualitative avec les fonctions table() et prop.table(table()).

```
### en fonction de la variable traitL (en colonnes) avec la fonction table()
### on va stocker les résultats dans un objet "sex_by_trait_N"
sex_by_trait_N <- table(df_1$sexL, df_1$traitL)</pre>
sex_by_trait_N
##
##
              Placebo Traitement A Traitement B
##
     Féminin
                   57
                                46
                                              39
##
     Masculin
                   63
                                45
### Les pourcentages peuvent être décrits avec la fonction prop.table()
### il faut préciser l'argument margin = 1 pour des pourcentages en ligne,
### ou margin = 2 pour des pourcentages en colonnes
### ou margin = NULL pour des pourcentages par cellule.
### on va stocker les pourcentage dans un objet "sex_by_trait_pct"
```

```
sex_by_trait_pct <- prop.table(sex_by_trait_N,</pre>
                                margin = 2) # % par colonne
sex_by_trait_pct
##
##
                Placebo Traitement A Traitement B
##
     Féminin 0.4750000
                           0.5054945
                                         0.5617978
     Masculin 0.5250000
                            0.4945055
                                         0.4382022
##
### On peut combiner ces deux résultats avec la fonction pasteO() qui combine
### chaque élément de 2 vecteurs
tab_biv_quali <- paste0(sex_by_trait_N,</pre>
                         "(", round(sex_by_trait_pct * 100, digits = 1), "%)")
tab_biv_quali
## [1] "57(47.5%)" "63(52.5%)" "46(50.5%)" "45(49.5%)" "50(56.2%)" "39(43.8%)"
### c'est devenu un vecteur atomique de caractères
### on va lui redonner les dimensions et noms des matrices initiales
### en lui redonnant les attribut dim() et dimnames() des tables initiales
dim(tab_biv_quali) <- dim(sex_by_trait_N)</pre>
dimnames(tab_biv_quali) <- dimnames(sex_by_trait_N)</pre>
tab_biv_quali
##
##
              Placebo
                          Traitement A Traitement B
##
     Féminin "57(47.5%)" "46(50.5%)" "50(56.2%)"
     Masculin "63(52.5%)" "45(49.5%)" "39(43.8%)"
##
```

3.7.3 Comparer 2 moyennes

On peut comparer deux moyennes avec le test de Student t.test().

```
##
## Two Sample t-test
##
## data: pas by sexL
## t = -5.1297, df = 298, p-value = 5.239e-07
## alternative hypothesis: true difference in means between group Féminin and group Masculin is not equal
## 95 percent confidence interval:
## -13.239193 -5.897528
## sample estimates:
## mean in group Féminin mean in group Masculin
## 132.4248 141.9932
```

```
## Les résultats indiquent que l'on peut rejeter l'hypothèse nulle d'égalité des
## moyennes entre les hommes et les femmes,
## de manière statistiquement significative, avec une p-value = 5.2e-07

## On peut récupérer des éléments spécifiques de la liste de résultats avec
## l'opérateur dollar appliqué à l'objet où on stocke les résultats :
ttest_pas_sex$p.value # pour récupérer uniquement la p-value

## [1] 5.238798e-07

ttest_pas_sex$conf.int # pour l'intervalle de confiance à 95% de la différence

## [1] -13.239193 -5.897528
## attr(,"conf.level")
```

Les conditions d'application du test de Student sont :

• l'égalité des variances

[1] 0.95

• et la normalité de la distribution dans chaque groupe (surtout si les effectifs sont faibles). Dans notre exemple avec un effectif de 300, les résultats seront robuste même en cas d'écart à la normalité.

Pour vérifier l'égalité des variance, on peut utiliser le test de Levene leveneTest() qui est disponible dans le package car qui n'est pas chargé en mémoire. Pour pouvoir utiliser le test de Levene, il faut :

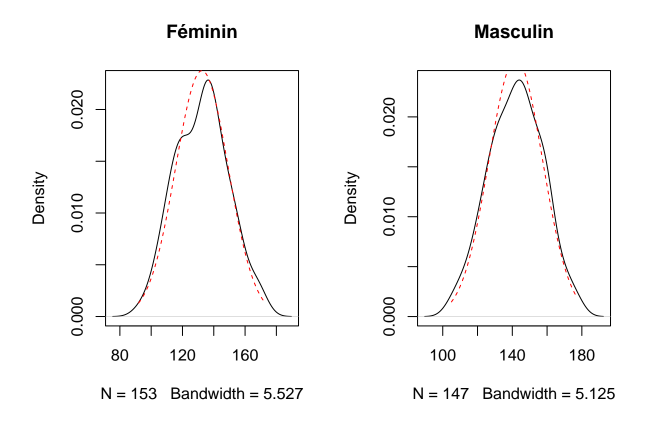
- soit commencer par charger le package avec library(car), puis lancer la fonction leveneTest()
- soit utiliser la syntaxe car::leveneTest() qui permet de lancer uniquement la fonction leveneTest() sans charger la totalité du package car.

```
# note : la variable en classe (sexe) doit être de type "factor"
car::leveneTest(data = df_1, pas ~ sexL)

## Levene's Test for Homogeneity of Variance (center = median)
## Df F value Pr(>F)
## group 1 1.0178 0.3139
## 298
```

La p-value est égale à 0.31 : on ne rejette pas l'hypothèse nulle d'égalité des variances (par abus d'interprétation, on va considérer que la condition d'égalité des variances est vraie).

Pour vérifier la normalité de la distribution de la PAS par sexe, on peut tracer la densité de kernel dans chaque sous-groupe. Voici un exemple de programmation (qui ajoute une courbe normale en pointillés rouge pour servir de référence) :



```
rm(vect) # supprime l'objet "vect" qui n'est plus utile
```

Ici, les distributions semblent assez proches de lois normales.

Si les conditions d'application du test de Student ne sont pas vérifiées, on peut utiliser le test des rangs de Wilcoxon-Mann-Whitney wilcox.test()).

```
wilcox.test(data = df_1, pas ~ sex) # p-value = 1.529e-06
```

```
##
## Wilcoxon rank sum test with continuity correction
##
## data: pas by sex
## W = 7609.5, p-value = 1.29e-06
## alternative hypothesis: true location shift is not equal to 0
```

Le test de Wilcoxon rejette l'hypothèse nulle d'égalité des moyennes de PAS entre les hommes et les femmes (de manière significative, avec une p-value = 1.5e-06).

3.7.4 Comparer 3 moyennes ou plus

On peut **comparer 3 moyennes ou plus avec une Anova anova**(). Par exemple, si on compare la moyenne de PAS en fonction du traitement, l'hypothèse nulle est : "il n'existe pas de différence de moyenne de PAS entre les 3 groupes de traitement".

Dans R, la fonction anova() s'applique au résultat d'un modèle linéaire. Nous allons donc d'abord estimer le modèle linéaire de la pression artérielle systolique en fonction du traitement avec la fonction lm() (pour linear model). Nous

pourrons également utiliser les résidus de ce modèle pour vérifier la condition de normalité. La condition d'égalité des variances pourra être vérifiée comme précédemment avec le test de Levenne.

```
##
## Call:
## lm(formula = pas ~ traitL, data = df_1)
##
## Residuals:
##
      Min
               10 Median
                               30
                                      Max
##
  -38.747 -11.747
                    0.157 11.340
                                   39.157
##
## Coefficients:
                     Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
##
                      141.400
                                   1.486 95.182 < 2e-16 ***
## (Intercept)
## traitLTraitement A -10.653
                                   2.262 -4.709 3.82e-06 ***
## traitLTraitement B
                      -3.557
                                   2.277 - 1.563
                                                    0.119
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
## Residual standard error: 16.27 on 297 degrees of freedom
## Multiple R-squared: 0.07022,
                                   Adjusted R-squared: 0.06396
## F-statistic: 11.22 on 2 and 297 DF, p-value: 2.016e-05
```

Le modèle linéaire indique que :

- la PAS est en moyenne de 141.4 mmHg dans le groupe de référence (placebo) avec l'intercept.
- la PAS est plus faible de -10.7 mmHg en moyenne dans le groupe "traitement A" par rapport au placebo (de manière significative, p = 3.8e-06)
- la PAS est plus faible de -3.6 mmHg en moyenne dans le groupe "traitement B" par rapport au placebo (de manière non significative, p=0.12)

```
## On applique ensuite ce modèle linéaire à la fonction anova
## qui va retourner une table d'Anova avec les différentes sources de
## variabilité, degrés de liberté, sommes des carrés, carrés moyens,
## statistique F du test de Fisher et p-value.
anova_pas_trait <- anova(mod_pas_trait)
anova_pas_trait</pre>
## Analysis of Variance Table
```

```
## on peut récupérer des résultats spécifiques avec l'opérateur dollar anova_pas_trait$`Pr(>F)` # récupère uniquement la p-value
```

```
## [1] 2.015778e-05 NA
```

On peut vérifier la condition d'égalité des variances avec un test de Levenne :

```
car::leveneTest(data = df_1, pas ~ traitL) # p = 0.4703 OK
```

```
## Levene's Test for Homogeneity of Variance (center = median)
## Df F value Pr(>F)
## group 2 0.6669 0.514
## 297
```

On ne rejette pas l'hypothèse nulle d'égalité des variances, car la p-value n'est pas significative (p = 0.51). Par abus d'interprétation, on considère que les variances sont égales.

Pour vérifier la condition de normalité, on va évaluer la normalité des résidus du modèle linéaire.

```
par(mfrow = c(1, 2)) # 2 graphiques sur 1 ligne

### On peut récupérer les résidus du modèle linéaire avec l'opérateur dollar

### Représenter les résidus dans un QQ-plot
qqnorm(mod_pas_trait$residuals)

qqline(mod_pas_trait$residuals)

### Représenter la distribution des résidus par une densité de kernel

vect <- mod_pas_trait$residuals

plot(density(vect), # densité de kernel

main = "Residuals")

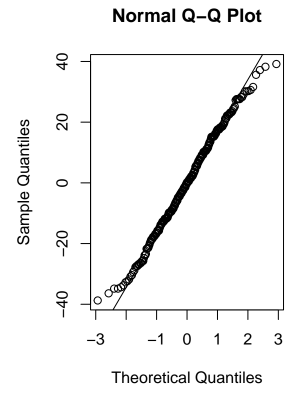
lines(x = seq(min(vect), max(vect), length(50)), # loi normale de référence

y = dnorm(seq(min(vect), max(vect), length(50)),

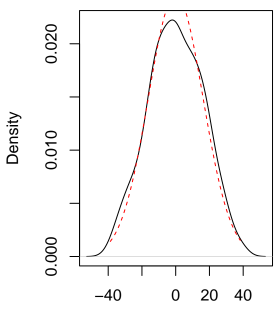
mean = mean(vect),

sd = sd(vect)),

col = "red", lty = "dashed")</pre>
```



Residuals



N = 300 Bandwidth = 4.665

rm(vect)

La condition normalité semble acceptable.

Si les variances avaient été inégales, on aurait appliqué un test de Kruskal-Wallis, avec la fonction kruskal.test().

```
kruskal.test(pas ~ traitL, data = df_1) # p-value = 7.336e-05
```

```
##
## Kruskal-Wallis rank sum test
##
## data: pas by traitL
## Kruskal-Wallis chi-squared = 19.04, df = 2, p-value = 7.336e-05
```

Le test de Kruskal-Wallis rejette l'hypothèse nulle d'égalité des moyenne entre les 3 groupes de traitement, de manière significative (p = 7.3e-05).

3.7.5 Comparer des pourcentages

On peut comparer plusieurs pourcentages avec un test du chi-2 chisq.test().

Par exemple, nous allons tester l'hypothèse nulle suivante : __"H0 : La répartition par sexe est la même dans les 3 groupes de traitement_"

Pour répondre à la question, nous pouvons faire un test comparant le pourcentage d'hommes et de femmes au sein des 3 groupes de traitement. Nous avons déjà vu que les fonction table() et prop.table(table()) permettaient de décrire la répartition du traitement en fonction du sexe.

La fonction chisq.test() va s'appliquer à un tableau croisé des effectifs par traiement et par sexe. On rappelle que les conditions d'application à vérifier sont que tous les effectifs attendus doivent être ≥ 5 .

```
##
## Pearson's Chi-squared test
##
## data: table(df_1$sexL, df_1$traitL)
## X-squared = 1.5512, df = 2, p-value = 0.4604
```

D'après ces résultats, on ne rejette pas l'hypothèse nulle d'égalité de la répartition par sexe dans les 3 groupes de traitement (p = 0.46)

Pour récupérer la table des effectifs attendus et vérifier les conditions d'application, on peut utiliser l'opérateur dollar \$expected :

chi2\$expected

```
## Placebo Traitement A Traitement B
## Féminin 61.2 46.41 45.39
## Masculin 58.8 44.59 43.61
```

On voit que la condition d'application est vérifiée car tous les effectifs attendus sont ≥ 5 .

Si les conditions n'avaient pas été vérifiées, on aurait pu appliquer un test exact de Fisher fisher.test()

```
fisher.test(table(df_1$sexL, df_1$traitL))
```

```
##
## Fisher's Exact Test for Count Data
##
## data: table(df_1$sexL, df_1$traitL)
## p-value = 0.4536
## alternative hypothesis: two.sided
```

D'après le test exact de Fisher, on ne peut pas rejetter l'hypothèse nulle d'égalité de la répartition par sexe dans les 3 groupes de traitement.

3.7.6 Corrélations

On peut calculer les **corrélations** de **Pearson** et de **Spearman** entre la PAS et l'IMC avec la fonction cor(). La fonction cor.test() teste l'hypothèse nulle $H0: \rho = 0$ (elle recalcule également le coefficient de corrélation ainsi qu'un intervalle de confiance). Au sein de ces deux fonctions, vous pouvez préciser si vous souhaiter calculer et tester une corrélation de Pearson ou de Spearman avec l'argument method.

```
### Estimer puis tester une corrélation de Pearson entre PAS et IMC
rho_pearson <- cor.test(df_1$imc, df_1$pas, method = "pearson")</pre>
rho_pearson
##
##
   Pearson's product-moment correlation
##
## data: df_1$imc and df_1$pas
## t = 3.8534, df = 298, p-value = 0.0001427
## alternative hypothesis: true correlation is not equal to 0
## 95 percent confidence interval:
## 0.1072647 0.3231284
## sample estimates:
##
         cor
## 0.2178593
Le coefficient de corrélation de Pearson est \rho_1 = 0.218, il est significativement différent de 0 (p=0.00014).
### Estimer puis tester une corrélation de Pearson entre PAS et IMC
rho_spearm <- cor.test(df_1$imc, df_1$pas, method = "spearman")
## Warning in cor.test.default(df_1$imc, df_1$pas, method = "spearman"):
## Impossible de calculer la p-value exacte avec des ex-aequos
rho_spearm
##
##
   Spearman's rank correlation rho
##
## data: df_1$imc and df_1$pas
## S = 3522826, p-value = 0.0001503
## alternative hypothesis: true rho is not equal to 0
## sample estimates:
##
        rho
## 0.217141
```

Le coefficient de corrélation de Spearmon est $\rho_2 = 0.217$, il est significativement différent de 0 (p=0.00015).

3.8 Analyse multivariée

Nous allons estimer un modèle multivarié de la moyenne de pression artérielle systolique, en fonction du traitement, ajusté sur le sexe et l'IMC.

Pour cela nous allons utiliser la fonction lm() (linear model):

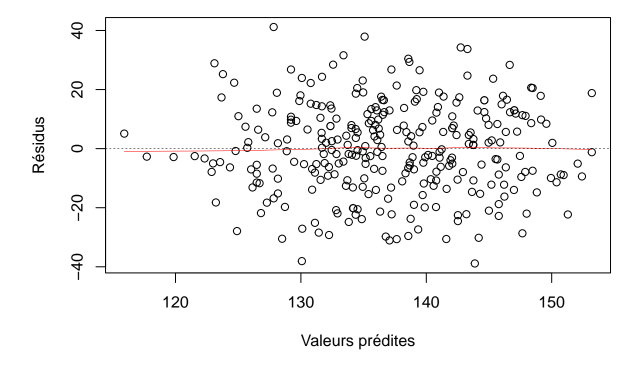
```
##
## Residuals:
##
           1Q Median
                               3Q
      Min
                                     Max
## -38.871 -10.083 -0.342 10.941 41.171
##
## Coefficients:
##
                     Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
## (Intercept)
                     109.5668
                                 7.1403 15.345 < 2e-16 ***
                                 2.1246 -5.160 4.55e-07 ***
## traitLTraitement A -10.9623
## traitLTraitement B -2.8373
                                  2.1374 -1.327 0.185388
## sexLMasculin
                                  1.7796
                                         4.812 2.39e-06 ***
                       8.5634
                       1.1240
                                  0.2904
                                          3.870 0.000134 ***
## imc
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
## Residual standard error: 15.24 on 295 degrees of freedom
## Multiple R-squared: 0.1902, Adjusted R-squared: 0.1792
## F-statistic: 17.32 on 4 and 295 DF, p-value: 8.911e-13
```

Après ajustement sur le sexe et l'IMC, on observe que :

- la PAS était en moyenne inférieure de -11.0 mmHg dans le groupe traitement A par rapport au groupe placebo, de manière significative (p=4.6e-07),
- la PAS était en moyenne inférieure de -2.8 mmHg dans le groupe traitement B par rapport au groupe placebo, de manière non-significative (p=0.19).

Pour vérifier les conditions d'application, la méthode la plus classique est de représenter le nuage de points des résidus en fonction des valeurs prédites par le modèle. On peut se servir de l'opérateur dollar pour récupérer :

- les résidus du modèle model\$residuals
- les valeurs prédites par le modèle model\$fitted.values



De manière encore plus automatisée, la commande plot(model) permet d'obtenir une série de 4 graphiques de diagnostic post-estimation d'un modèle de régression linéaire (tapez la touche "entrée" 4 fois pour obtenir les graphiques) :

- le 1er graphique est le nuage de points des résidus en fonction des valeurs prédites
- le 2ème graphique permet de vérifier la normalité des résidus standardisés
- le 3ème graphique est le nuage de points de la racine carrée des résidus standardisés en fonction des valeurs prédites
- le 4ème graphique le nuage de points des résidus standardisés en fonction des distances de Cook (pour évaluer l'effet levier)

Pour rappel, vous pouvez sauvegarder le résultat de ce modèle linéaire sous forme d'objet R avec tous ses attributs en utilisant la fonction saveRDS(). Cela vous permet de stocker, puis recharger ces résultats directement dans R.

```
### Créez un dossier "results" dans votre dossier de travail
### soit directement dans l'environnement windows ou macOS ou linux,
### soit avec la commande dir.create()
dir.create("results")

### Sauvegardez l'objet contenant le modèle linéaire
saveRDS(model, "results/model.R")

### si vous videz la totalité des objets présents dans l'environnement
rm(list = ls())

### Vous pourrez re-importez le modèle original avec readRDS(),
### avec tous les attributs contenus dans le modèle
model <- readRDS("results/model.R")</pre>
```

```
summary(model)
# Call:
\# lm(formula = pas \sim traitL + sexL + imc, data = df_1)
# Residuals:
# Min 1Q Median
                         3Q
# -38.871 -10.083 -0.342 10.941 41.171
# Coefficients:
                   Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
# (Intercept) 109.5668 7.1403 15.345 < 2e-16 ***
# traitLTraitement A -10.9623 2.1246 -5.160 4.55e-07 ***
# traitLTraitement B -2.8373 2.1374 -1.327 0.185388
# sexLMasculin 8.5634 1.7796 4.812 2.39e-06 ***
# imc
                    1.1240
                             0.2904 3.870 0.000134 ***
# Signif. codes: 0 '***, 0.001 '**, 0.01 '*, 0.05 '., 0.1 ', 1
# Residual standard error: 15.24 on 295 degrees of freedom
# Multiple R-squared: 0.1902, Adjusted R-squared: 0.1792
# F-statistic: 17.32 on 4 and 295 DF, p-value: 8.911e-13
qqnorm(model$residuals)
scatter.smooth(model$fitted.values, model$residuals,
              lpars = list(col = "red", lwd = 0.5, lty = 1),
              xlab = "Valeurs prédites", ylab = "Résidus")
abline(h = 0, # ajoute une ligne horizontale en 0
      lwd = 0.5, # largeur de ligne (line width)
      lty = 2) # type de ligne = pointillé
```

Il n'est pas nécessaire de relancer toute l'analyse pour retrouver ces résultats!

Chapter 4

Pipe natif, within() et with()

La syntaxe de R base peut être rendue plus lisible avec le pipe natif de R >, ainsi que les fonctions within() et with().

Nous allons reprendre les éléments de l'analyse réalisée au chapitre 3 en utilisant cette syntaxe complémentaire.

Commençons par supprimer l'ensemble des éléments de l'environnement, puis importons à nouveau les bases df_1 et $meta_df_1$:

```
### Vider l'environnement
rm(list = ls())

### Importer df_1 et meta_df_1
df_1 <- read.csv2("data/df_1.csv")
meta_df_1 <- read.csv2("data/meta_df_1.csv")</pre>
```

4.1 Pipe natif de R

Le principe du "pipe" est une syntaxe de programmation qui a été initialement introduite avec le package maggritr au sein de la famille de packages du "tidyverse". Ce principe a été repris dans R base à partir de sa version 4.1.0.

Le pipe natif s'écrit avec une barre verticale suivi d'un signe supérieur |>.

La syntaxe est la suivante :

- L'élément qui se site à gauche du pipe (LHS, left hand side) ...
- ... est transmis au premier argument de la fonction à droite du pipe (RDS, right hand side).

```
x |> funct(arguments = ...) est équivalent à funct(x, argument = ...)
```

Par exemple:

```
df_1 |> head() # est équivalent de head(df_1)
```

```
##
    subjid sex imc trait pas
## 1
         1 0 24.8
                        2 140
## 2
         2
            0 24.1
                        3 109
         3
            0 26.4
                        1 156
## 4
         4
            0 23.3
                        2 124
         5 0 25.4
                        2 131
## 5
## 6
             1 25.0
                        3 148
```

```
df_1 |> tail() # est équivalent de tail(df_1)
##
       subjid sex imc trait pas
## 295
          295 1 24.1
                           1 148
## 296
          296
              0 18.7
                           3 121
          297
              0 23.3
## 297
                           3 111
## 298
          298
              1 27.5
                           3 134
## 299
          299
              1 24.7
                           2 158
## 300
          300
              1 22.8
                           1 147
df_1 |> str() # est équivalent de str(df_1)
## 'data.frame':
                    300 obs. of 5 variables:
##
   $ subjid: int 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 ...
            : int 0000010000...
            : num 24.8 24.1 26.4 23.3 25.4 25 25.2 21.5 21.8 25.9 ...
## $ imc
## $ trait : int 2 3 1 2 2 3 3 3 1 1 ...
## $ pas
           : int 140 109 156 124 131 148 125 117 132 133 ...
Cela permet d'avoir un code dont la décomposition est plus lisible, en enchaînant les pipes les uns après les autres:
# au lieu d'écrire :
round(mean(df_1$imc, na.rm = TRUE), digits = 1)
## [1] 24.5
# on peut écrire, de manière équivalente, avec 2 pipes qui s'enchaînent :
df_1$imc |>
  mean(na.rm = TRUE) |>
  round(digits = 1)
## [1] 24.5
# df_1$imc a été pris comme premier arqument de mean(x, na.rm = TRUE)
# puis le résultat a été pris comme premier arqument de round(x, digits = 1)
Au lieu de "transférer" l'élément à gauche du pipe au premier argument de la fonction à droite du pipe, il est
possible de le transférer à n'importe quel argument à droite du pipe à l'aide du "placeholder" _ (underscore).
x |> funct(y, argument = _) est équivalent à funct(y, argument = x). Par exemple :
paste0("la moyenne de l'IMC est ",
       round(mean(df_1$imc, na.rm = TRUE), digits = 1),
       " kg/m2")
## [1] "la moyenne de l'IMC est 24.5 kg/m2"
### on peut placer le résultat de la moyenne arrondi en 2ème position des
### arguments dans la fonction paste0() avec le placeholder "_"
df 1$imc |>
  mean(na.rm = TRUE) |>
  round(digits = 1) |>
  paste0("la moyenne de l'IMC est ",
         a = _, # argument = placeholder
         " kg/m2")
```

[1] "la moyenne de l'IMC est 24.5 kg/m2"

4.2 Fonction within() : créer/modifier des variables dans une base de données

La fonction within() permet d'éviter d'utiliser l'opérateur dollar \$ lorsque vous souhaitez :

- créer de nouvelles variables dans une base de données,
- modifier des variables déjà existantes,
- transformer les données selon des tâches spécifiques.

La syntaxe within(df, newvar <- ...) va créer la variable newvar dans la base df. Pour sauvegarder cette nouvelle variable dans la base, il faudra assigner le résultat à la base souhaitée :

On peut créer plusieurs variables en même temps, en indiquant l'ensemble des commandes entre parenthèses (note : les variables sont incluses dans l'ordre inverse de création dans la commande) :

```
##
    subjid sex imc trait pas
                                sexL imc_cl obesite
                                                        traitL
## 1
        1 0 24.8
                      2 140 Féminin 2
                                                O Traitement A
                      3 109 Féminin
## 2
         2 0 24.1
                                         2
                                                O Traitement B
         3 0 26.4
                                        3
## 3
                     1 156 Féminin
                                                0
                                                       Placebo
         4 0 23.3
                      2 124 Féminin
                                         2
                                                O Traitement A
## 4
                                         3
## 5
         5
            0 25.4
                      2 131 Féminin
                                                O Traitement A
## 6
         6
            1 25.0
                      3 148 Masculin
                                         3
                                                0 Traitement B
```

On voit que l'opérateur dollar \$ n'a été utilisé que pour aller récupérer l'information des labels dans la base de méta-données, ainsi que pour la sélection par indexation pour créer la variable imc_cl.

On peut également modifier une variable (l'opérateur dollar \$ n'est utilisé que pour la sélection par indexation):

4.3 Fonction with(): analyser des variables dans une base de données

La fonction with() permet d'éviter d'utiliser l'opérateur \$ lorsque l'on souhaite :

- faire des calculs statistiques appliqués aux variables d'une base de données
- faire des calculs temporaires (quand il n'y a pas besoin de modifier les données de manière permanente)

Par exemple, pour calculer la moyenne de l'IMC dans la base df_1 :

```
# la commande ...
mean(df_1$imc)

## [1] 24.481

# ... est équivalente à la commande
with(df_1, mean(imc))

## [1] 24.481
```

On peut combiner la fonction with() avec le pipe natif:

[1] "la moyenne de l'IMC est égale à 24.5 kg/m2"

[1] "la moyenne de l'IMC est égale à 24.5 kg/m2"

4.4 Exemples d'applications

Nous pouvons utiliser ces éléments de syntaxe pour les analyses réalisées au chapitre 2.

```
### On reprend notre fonction "maison" d'analyse quantitative univariée
univ_quanti <- function(x, dig = 2, remove_miss = TRUE, details = TRUE) {
    # calculer les effectifs, la moyenne, l'écart type et les quantiles
    n <- length(x[!is.na(x)])
    moy <- mean(x, na.rm = remove_miss)
    sd <- sd(x, na.rm = remove_miss)
    q <- quantile(x, probs = c(0, 0.25, 0.5, 0.75, 1), na.rm = remove_miss)</pre>
```

```
# stocker les résultat dans le vecteur "param"
if (details == TRUE) {
 param \leftarrow c(n,
              round(moy, digits = dig),
              round(sd, digits = dig),
              q)
} else {
  param \leftarrow c(n,
              round(moy, digits = dig),
              round(sd, digits = dig))
}
# ajouter un nom à chaque élément du vecteur
if (details == TRUE) {
 names(param) <- c("N", "mean", "sd", "min", "Q1", "median", "Q3", "max")</pre>
} else {
  names(param) <- c("N", "mean", "sd")</pre>
}
# retourne les résultats
return(param)
```

4.4.1 Analyses univariées

Pour les variables quantitatives IMC et PAS :

```
## $IMC
##
      N
                  sd
                        min
                               Q1 median
                                             QЗ
           mean
                                                   max
##
  300.0
           24.5
                  3.1
                        15.4
                              22.3 24.6
                                            26.4
                                                  32.5
##
## $PAS
##
   N
                                Q1 median
                                             QЗ
          mean
                   sd
                        min
                                                   max
## 300.0 137.1
                 16.8
                        92.0 125.0 138.0 149.0 177.0
```

Pour les variables qualitatives (dans leur format de facteurs sexL et traitL) :

```
## $SEX
## N pct
## Féminin 153 51
## Masculin 147 49
##
## $TRAITEMENT
## N pct
## Placebo 120 40.0
## Traitement A 91 30.3
## Traitement B 89 29.7
```

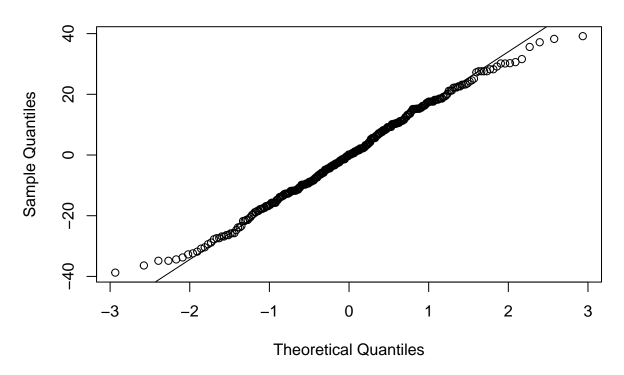
4.4.2 Analyses bivariées

4.4.2.1 Comparer deux moyennes

```
Comparer la PAS en fonction du sexe :
### Tableau descriptif bi-varié
with(df_1,
    pas |>
       aggregate(by = list(sexL),
                 FUN = univ_quanti, # fonction à utiliser
                 dig = 1, remove_miss = TRUE, details = FALSE))
##
     Group.1 x.N x.mean x.sd
## 1 Féminin 153.0 132.4 16.8
## 2 Masculin 147.0 142.0 15.5
### Test de Student
with (df_1,
    t.test(pas ~ sexL))
##
## Welch Two Sample t-test
##
## data: pas by sexL
## t = -5.1382, df = 297.44, p-value = 5.029e-07
## alternative hypothesis: true difference in means between group Féminin and group Masculin is not equal
## 95 percent confidence interval:
## -13.233087 -5.903634
## sample estimates:
## mean in group Féminin mean in group Masculin
##
                 132.4248
                                        141.9932
### On peut récupérer uniquement la p-value
# rappel : la p-value peut être récupéré avec l'opérateur dollar $
           appliqué au résultat de la fonction t.test
with(with(df_1,
          t.test(pas ~ sexL)),
    p.value)
```

```
### Test de Levene pour vérifier l'égalité des variances
with (df_1,
    pas |> car::leveneTest(group = sexL))
## Levene's Test for Homogeneity of Variance (center = median)
       Df F value Pr(>F)
##
## group 1 1.0178 0.3139
##
        298
### Test de Wilcoxon si les conditions d'application ne sont pas vérifiées
with(df_1,
    wilcox.test(pas ~ sexL))
##
## Wilcoxon rank sum test with continuity correction
##
## data: pas by sexL
## W = 7609.5, p-value = 1.29e-06
## alternative hypothesis: true location shift is not equal to 0
4.4.2.2 Comparer 3 moyennes ou plus
Comparer la PAS en fonction du traitement :
### Tableau descriptif bi-varié
with(df 1,
    pas |>
      aggregate(by = list(traitL),
                FUN = univ_quanti, # fonction à utiliser
                dig = 1, remove_miss = TRUE, details = FALSE))
##
         Group.1 x.N x.mean x.sd
         Placebo 120.0 141.4 15.6
## 2 Traitement A 91.0 130.7 16.4
## 3 Traitement B 89.0 137.8 17.0
### appliquer le test d'Anova au modèle linéaire pas ~ traitL
with(df_1,
    lm(pas ~ traitL) |>
      anova())
## Analysis of Variance Table
##
## Response: pas
            Df Sum Sq Mean Sq F value
                 5940 2970.18 11.215 2.016e-05 ***
             2
## traitL
## Residuals 297 78656 264.83
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
### Vérification des conditions d'applications
### 1) égalité des variances par le test de Levene
with(df_1,
    pas |> car::leveneTest(group = traitL))
```

Normal Q-Q Plot



```
##
## Kruskal-Wallis rank sum test
##
## data: pas by traitL
## Kruskal-Wallis chi-squared = 19.04, df = 2, p-value = 7.336e-05
```

4.4.2.3 Comparer des pourcentages

Description de la répartition du sexe en fonction du traitement, et application du test du Chi-2.

```
### Tableau descriptif bivarié
with(df_1,
     pasteO(table(sexL, traitL),
            round(prop.table(table(sexL, trait), margin = 2) * 100,
                  digits = 1),
            "%)") |>
      matrix(nrow = 2, ncol = 3, byrow = FALSE,
              dimnames = dimnames(table(sexL, traitL))))
##
             traitL
## sexL
              Placebo
                           Traitement A Traitement B
     Féminin "57 (47.5%)" "46 (50.5%)" "50 (56.2%)"
##
     Masculin "63 (52.5%)" "45 (49.5%)" "39 (43.8%)"
### test du chi-2
with (df_1,
     table(sexL, traitL) |>
      chisq.test())
##
## Pearson's Chi-squared test
##
## data: table(sexL, traitL)
## X-squared = 1.5512, df = 2, p-value = 0.4604
# effectifs attendus :
with(with(df_1,
          table(sexL, traitL) |>
            chisq.test()),
     expected)
             traitL
##
## sexL
              Placebo Traitement A Traitement B
                             46.41
                                          45.39
##
     Féminin
                 61.2
     Masculin
                 58.8
                             44.59
                                           43.61
```

4.4.2.4 Corrélations

Estimation des corrélations de Pearson et de Spearman, avec test de leurs hypothèse nulles $\rho = 0$.

4.4.3 Analyse multivariée

Estimation de la régression linéaire multiple de la PAS en fonction du traitement, ajusté sur le sexe et l'IMC:

```
with(df_1,
    lm(pas ~ traitL + sexL + imc) |>
    summary())
```

```
##
## lm(formula = pas ~ traitL + sexL + imc)
##
## Residuals:
      Min 1Q Median
                              3Q
##
                                     Max
## -38.871 -10.083 -0.342 10.941 41.171
##
## Coefficients:
                    Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
##
                    109.5668 7.1403 15.345 < 2e-16 ***
## (Intercept)
## traitLTraitement A -10.9623
                                 2.1246 -5.160 4.55e-07 ***
## traitLTraitement B -2.8373
                                 2.1374 -1.327 0.185388
                                        4.812 2.39e-06 ***
## sexLMasculin
                      8.5634
                                 1.7796
## imc
                      1.1240
                                 0.2904 3.870 0.000134 ***
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
## Residual standard error: 15.24 on 295 degrees of freedom
## Multiple R-squared: 0.1902, Adjusted R-squared: 0.1792
## F-statistic: 17.32 on 4 and 295 DF, p-value: 8.911e-13
```

Chapter 5

Tidyverse

Le Tidyverse est une collection de packages qui apportent de nouvelles fonctions avec une nouvelle philosophie, une nouvelle grammaire et de nouvelles structures de données. IL est très utilisé dans la communauté des utilisateurs de R.

Nous allons reproduire les analyses R bases réalisées aux chapitres 3 et 4 avec les fonctions du Tidyverse.

Le livre R for data science donne une formation à R qui exploite largement les fonctions du Tidyverse.

5.1 Charger les packages du Tidyverse

Vous pouvez installer les packages du Tidyverse :

- dans R Studio, menu "Tools > Install packages", tapez "tidyverse" dans le champ de recherche puis cliquez sur "Install".
- dans la console, saisissez install.packages("tidyverse")

R Studio va alors télécharger l'ensemble des packages de la collection.

Pour pouvoir utiliser les fonctions de ces packages, il faudra les charger avec library(tidyverse). Un message va s'afficher indiquant quels sont les packages qui viennent d'être chargés. Un avertissement indique également de possibles conflits entre fonctions de même nom : par exemple, filter() et lag() du package dplyr que vous venez de charger vont remplacer les fonctions de même nom du package stats de Rbase.

library(tidyverse)

```
## -- Attaching core tidyverse packages ------ tidyverse 2.0.0 --
## v dplyr
              1.1.4
                         v readr
                                     2.1.5
## v forcats
               1.0.1
                         v stringr
                                     1.5.2
## v ggplot2
               4.0.0
                         v tibble
                                     3.3.0
## v lubridate 1.9.4
                         v tidyr
                                     1.3.1
               1.0.4
## v purrr
## -- Conflicts -----
                                             ----- tidyverse_conflicts() --
## x dplyr::filter() masks stats::filter()
## x dplyr::lag()
                     masks stats::lag()
                     masks ggplot2::sym(), r2symbols::sym()
## x dplyr::sym()
## i Use the conflicted package (<a href="http://conflicted.r-lib.org/">http://conflicted.r-lib.org/</a>) to force all conflicts to become errors
```

5.2 Pipe du tidyverse

Avant d'être implémenté dans R base, la syntaxe par "pipe" a d'abord été proposée par le package maggritr avec l'opérateur %>%. Il fonctionne de manière assez similaire au pipe natif de R, à quelques détails près.

Nous allons voir quelques exemples à partir de l'objet :

```
x <- 1:10
```

Comme pour le pipe natif, l'élément à gauche du pipe est transféré comme 1er argument dans la fonction à droite du pipe. La table suivante indique l'équivalence entre les 3 syntaxes. Notez que la fonction dans son expression la plus simple n'a pas besoin de parenthèses avec le pipe du Tidyverse

R base	pipe natif	pipe du Tidyverse
<pre>mean(x) quantile(x, c(0,0.5,1)) round(mean(x))</pre>	<pre>x > mean() x > quantile(c(0,0.5,1)) x > mean() > round()</pre>	x %>% mean x %>% quantile(c(0,0.5,1)) x %>% mean %>% round

Il est possible de transférer l'élément à gauche du pipe vers n'importe quel argument à droite du pipe à l'aide du "placeholder" .. La table ci-dessous indique l'équivalence entre les 3 syntaxes.

Si l'argument doit apparaître dans une expression nichée,

- il faut ajouter des accolades avec le pipe du Tidyverse.
- il faut enchaîner les fonctions avec le pipe natif (A vérifier : y a t'il d'autre solution ?)

R base	pipe natif (placeholder = $_$)	pipe du Tidyverse (placeholder $=$.)
<pre>paste0(letters[1:10], x) seq(1,100, along.with=x)</pre>	<pre>x > paste0(letters[1:10], a=_) x > seq(1,100, along.with=_)</pre>	x %>% paste0(letters[1:10], .) x %>% seq(1,100, along.with=.)
seq(1,100, by=length(x))	x > length() > seq(1,100, by=_)	x %>% {seq(1,100, by=length(.))}

5.3 Importer une base de données

Au sein du Tidyverse, les bases de données .csv peuvent être importées avec les commandes read_csv() et read_csv2() (analogues aux commandes Rbase read.csv() et read.csv2()). Les bases sont converties au format tibble (abbréviation "tbl"), grâce au package tibble.

Note : une base au format tibble est également de type data.frame, donc les commandes permettant de manipuler un data.frame fonctionneront de la même manière sur un tibble.

```
## Importer les bases df_1 et meta_df_1 au format tibble :
df_1 <- read_csv2("data/df_1.csv")
meta_df_1 <- read_csv2("data/meta_df_1.csv")
## Vérifiez quel est le format de df_1 :
class(df_1) # df_1 est de format "Tibble" (tbl) et de format "data.frame"</pre>
```

```
## [1] "spec_tbl_df" "tbl_df" "tbl" "data.frame"
```

Les différences entre une base de données au format tibble ou au format data.frame sont décrites dans la vignette sur les tibbles.

En résumé, à la différence des data.frames :

• tibble ne prend pas en compte les rownames()

```
df_test <- data.frame(a = 10:15, b = letters[1:6])
rownames(df_test) <- c("janvier", "février", "mars", "avril", "mai", "juin")
rownames(df_test)
rownames(as_tibble(df_test)) # [1] "1" "2" "3" "4" "5" "6"</pre>
```

• il est facile de créer des colonnes correspondant à des listes (un vecteur comportant des valeurs de types différents)

```
tibble(x = 1:3,
y = list(1:5, letters[1:10], 1:20))
```

• il ne change pas les noms de colonnes que l'on souhaite écrire dans un format non-conventionnel

```
data.frame(^1 N (^1) = 1:3) # la commande data frame a changé le nom de la variable tibble(^1 N (^1) = 1:3) # le nom de variable non-conventionnel est conservé
```

• il recycle uniquement les vecteurs de longueur 1 pour éviter des erreurs

Par ailleurs, un sous-ensemble d'un tibble sélectionné par indexation est également un autre tibble. Comme pour les data.frames, on peut sélectionner une variable avec les doubles crochets [[]] ou l'opérateur dollar.

```
df_1[c(100:103), c(2,3)]
# on peut sélectionner une variable avec [[]] ou l'opérateur dollar
df_1[[4]]
df_1$trait
```

Vous pouvez vous référer au cheatsheet du package dplyr pour avoir un pense-bête des fonctions de manipulation de données associées au Tidyverse.

5.4 Inspecter les données

Contrairement au format data.frame, le format tibble n'imprime à l'écran que les 10 premières lignes et les colonnes qui peuvent être affichée dans un même écran. Le type de variable (double, caractère, facteur, ...) apparaît en entête de colonne. Certaines informations particulières sont mises en valeurs par des couleurs (par exemple, les NA apparaîssent en couleur).

```
df_1
```

```
## # A tibble: 300 x 5
##
     subjid
             sex
                    imc trait
##
      <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <
##
   1
          1
                0 24.8
                            2
                               140
## 2
          2
                0 24.1
                            3
                               109
##
  3
          3
                0 26.4
                               156
                0 23.3
##
  4
          4
                            2
                               124
##
  5
          5
                0 25.4
                            2
                               131
## 6
                            3
                               148
          6
               1 25
##
  7
          7
                0 25.2
                            3
                               125
## 8
                0 21.5
                            3
                               117
          8
   9
                0 21.8
                               132
##
          9
                            1
         10
## 10
                0 25.9
                               133
                            1
## # i 290 more rows
```

On peut afficher une version transposée de la base (les colonnes sont imprimées en lignes) avec la fonction glimpse(), un peu à la manière de la fonction str() de R base.

glimpse(df_1)

La fonction arrange permet de trier les données selon une ou plusieurs variables

```
arrange(df_1, sex, imc) # trie la base df_1 sur le sexe, puis sur l'imc
```

Pour sélectionner des lignes, on peut utiliser la fonction slice et autres fonctions associées (voir l'aide ?dplyr::slice):

```
## slice_head() et slice_tail() permettent de sélectionner les premières et
## dernières lignes.
##
    - l'argument "n" permet d'indiquer le nombre de lignes,
    - l'argument "prop" permet d'indiquer le pourcentage de lignes que l'on
       souhaite afficher
slice_head(df_1, n = 5) # voir les 5 premières lignes
df_1 %>% arrange(sex, imc) %>% slice_head(n = 6) # voir les 6 premières lignes
# après avoir trié les données selon le sexe et l'imc
## Attention avec l'écriture par pipe (l'ordre des commandes à une influence) +++
df_1 %>% slice_head(n = 6) %>% arrange(sex, imc) # ici, on a d'abord séléctionné
# les données (ce qui donne une base de type tibble de 6 lignes), et on a ensuite
# trié cette petite base de 6 lignes selon le sexe et l'imc
df_1 %>% slice_tail(prop = 0.01) # voir 1% des dernières lignes (càd 3 lignes)
## slice_min() et slice_max() affiche les n rangs correspondant aux n valeurs
## minimales ou aux n valeurs maximales d'une variable
df_1 %% slice_min(imc, n = 5) # lignes avec les 5 plus petites valeurs d'imc
df_1 %>% slice_max(pas, n = 5) # lignes avec les 5 plus grandes valeurs de pas
```

```
## slice_sample() sélectionne des lignes au hasard
df_1 %>% slice_sample(n = 6)

## slice() permet de sélectionner des lignes spécifiques (4è, 10è et 15è ligne)
df_1 %>% slice(4, 10, 15)
## cette commande est équivalente à l'écriture avec indexation par position
df_1[c(4,10,15),]
```

La fonction filter() permet de sélectionner des lignes à l'aide d'une condition (voir l'aide ?dplyr::filter).

```
df_1 %>% filter(sex == 0 & imc < 21)
## Indiquer plusieurs conditions séparées par une virgule est équivalent à des
## conditions séparées par ET (condition1 & condition2)
df_1 %>% filter(sex == 0, imc < 21)
# est équivalent à la sélection par condition entre crochets de R base
df_1[df_1$sex == 0 & df_1$imc < 21, ]</pre>
```

La fonction select() permet de sélectionner des colonnes (des variables). Un certains nombre de fonctions peuvent être utilisées au sein de la fonction select pour faciliter le travail de sélection.

```
df_1 %% select(c(sex, trait)) # sélectionne les colonnes sexe et trait
df_1 %>% select(sex, trait) # équivalent à la syntaxe précédente : pas besoin de c()
# c'est équivalent à une sélection entre crochets par indexation sur le nom
df_1[,c("sex", "trait")]
df_1 %>% select(subjid:imc) # sélectionne les colonnes allant de sexe à imc
df_1 %>% select(!sex) # ensemble complémentaire de la variable sexe
df_1 %>% select(-sex, -imc) # toutes les variables sauf sex et imc
df 1 %>% select(last col()) # sélectionne la dernière colonne
df_1 %>% select(starts_with("pa")) # les variables dont le nom commence par "pa"
df_1 %% select(ends_with("as")) # les variables dont le nom termine par "as"
df_1 %>% select(contains("bj")) # les variables dont le nom contient "bj"
# on peut également combiner plusieurs modes de sélection :
df_1 %>% select(subjid, starts_with("im"), last_col())
# etc, voir l'aide
?select()
## select() permet également de renommer directement les variables sélectionnées
df_1 %>% select(Sexe = sex, Traitement = trait)
## select() permet de changer l'ordre des variables
select(df_1,
       imc, trait, subjid, # commence avec ces 3 variables dans cet ordre
       everything()) # everything() sélection toutes les autres variables
```

L'indexation d'une seule variable :

- par simple crochet [] permet de sélectionner la variable et de la retourner au format tibble. La fonction select() du package dplyr appliquée à une seule variable donne un résultat équivalent.
- par double crochet [[]] ou avec l'opérateur dollar \$ permet de sélectionner la variable et de la retourner au format de vecteur. La fonction pull du package dplyr appliquée à une seule variable donne un résultat équivalent.

Cela peut avoir son importance car certaines fonction s'appliquent à des tibbles, et d'autres à des vecteurs.

```
## Sélection par simples crochets et retour sous format tibble
df_1[3]
class(df_1[3]) # c'est une base de données (tibble ou data.frame)
## équivalent en dplyr
select(df_1, imc)
class(select(df_1, imc)) # une colonne de base de données (tibble ou data.frame)

### pour sélectionner une variable et la retourner comme un vecteur :
df_1$imc # retourne le vecteur imc (équivalent à df_1[["imc"]])
df_1[[3]]
df_1[["imc"]]
class(df_1$imc) # c'est un vecteur numérique
typeof(df_1$imc) # un vecteur de réels (double) pour être plus précis
# équivalent en dplyr
pull(df_1, imc)
class(pull(df_1, imc)) # c'est un vecteur numérique
typeof(pull(df_1, imc)) # un vecteur de réels (double) pour être plus précis
```

5.5 Créer ou modifier une variable

5.5.1 Créer des variables

Pour créer des variables au sein des tibbles, on utilise les fonctions :

- mutate() permet de créer des nouvelles variables
- if_else() fonctionne selon le même principe que la fonction ifelse() de Rbase (notez la différence d'écriture) à quelques différences prêt :

```
## La fonction if_else() de dplyr s'assure que le résultat est du même "type"
ifelse(1:10 < 5, "<5", 0)
# ifelse retourne un vecteur caractère (le 0 est transformé en "0" par coercition)
if_else(1:10 < 5, "<5", 0) # dans la même situation, if_else retourne une erreur

## La fonction if_else() de dplyr permet de préciser un argument missing pour
## indiquer comment considérer les manquants
ifelse(c(1,2,NA,4,5) <= 3, 1, 0) # retourne NA pour la valeur manquante
if_else(c(1,2,NA,4,5) <= 3, 1, 0, missing = NULL)
# ici, la fonction if_else retourne NA pour la valeur manquante
if_else(c(1,2,NA,4,5) <= 3, 1, 0, missing = 9)
# ici, la fonction if_else indique le code choisi (= 9) au lieu de NA</pre>
```

• case_when fonctionne selon le même principe que la fonction if_else mais pour créer des variables à plus de 2 catégories. Voir l'aide ?case_when.

```
### créer la variable obésité.
# note avec le pipe, pensez à assigner le résultat dans df_1 pour que la
# variable crée soit bien sauvegardée dans la base df_1
# (ci-dessous, la variable est uniquement crée de manière temporaire)
df_1 %>%
    mutate(obesite = if_else(df_1$imc >= 30, 1, 0))
```

2

1 30.1 32.5

```
pas obesite
##
     subjid
              sex
                  imc trait
##
      <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <
                                    <dbl>
## 1
         1
              0 24.8
                         2 140
                                       0
## 2
          2
               0 24.1
                          3 109
                                        0
## 3
          3
            0 26.4
                          1 156
                                       0
## 4
         4
            0 23.3
                          2 124
            0 25.4
                          2 131
## 5
         5
              1 25
                          3 148
## 6
          6
                                        0
             0 25.2
## 7
         7
                          3 125
                                       0
## 8
         8
            0 21.5 3 117
## 9
         9
               0 21.8
                          1 132
                                       0
## 10
         10
               0 25.9
                          1 133
                                       0
## # i 290 more rows
df_1 %>% slice_head(n = 3) # la variable n'a pas été enregistrée dans df_1 !
## # A tibble: 3 x 5
## subjid sex imc trait
   <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl>
             0 24.8
                         2
                            140
## 1
         1
## 2
         2
              0 24.1
                         3
                             109
## 3
         3
              0 26.4
                      1 156
df_1 <- df_1 %>%
 mutate(obesite = if_else(df_1$imc >= 30, 1, 0))
df_1 %>% slice_head(n = 3) # ici, la variable a bien été ajoutée dans df_1
## # A tibble: 3 x 6
## subjid sex imc trait pas obesite
##
     <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <
       1 0 24.8 2 140
                                       0
## 1
              0 24.1
                          3 109
## 2
         2
                                       0
              0 26.4
                         1 156
## 3
         3
                                       0
### Vérifier que la variable est crée correctement en calculant le min et le max
### dans chaque groupe d'obésité nouvellement créé :
# on va utiliser la fonction summarise qui permet de calculer différents paramètres
# d'une distribution de variables, voir ?summarise()
# ces analyses peuvent se faire par sous-groupes, qui sont identifiés en amont
# par la fonction group_by()
### La fonction summarise sera revue plus en détails pour l'analyse descriptive
# Note : summarise()/summarize() peut s'écrire avec un "s" ou un "z"
df_1 %>%
 group_by(obesite) %>% # prépare à une analyse par groupe
 summarise (min = min(imc), # calcul le min et max selon les groupes définis
           max = max(imc)) # par la fonction "group_by()"
## # A tibble: 2 x 3
## obesite min max
      <dbl> <dbl> <dbl>
##
## 1
        0 15.4 29.9
```

```
### Créer la variable imc à 4 classe, avec la fonction case_when()
### qui fonctionne selon le principe de if_else, mais pour plus de 2 catégories :
### Chaque catégorie va être définie par une formule avec :
### la condition à gauche du signe ~ et la valeur à assigner à droite du signe ~
df_1 <- df_1 %>%
 mutate(imc_cl = case_when(imc < 18.5 ~ 1,</pre>
                           imc >= 18.5 \& imc < 25 ~ 2,
                           imc \ge 25 \& imc < 30 \sim 3,
                           imc >= 30 ~ 4))
df_1 \%  slice_head(n = 3) # la variable imc_cl a été ajoutée à la base df_1
## # A tibble: 3 x 7
  subjid sex imc trait pas obesite imc_cl
     <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <
                                   <dbl> <dbl>
## 1
               0 24.8
                           2
                               140
                                         0
                                                2
         1
## 2
         2
               0 24.1
                           3
                               109
                                         0
                                                2
               0 26.4
## 3
         3
                           1
                               156
                                         0
                                                3
### vérifier que la variable a été correctement créée
df 1 %>%
 group_by(imc_cl) %>%
  summarise(min = min(imc),
          \max = \max(imc))
## # A tibble: 4 x 3
##
    imc_cl min
     <dbl> <dbl> <dbl>
##
## 1
         1 15.4 18.4
         2 18.7 24.9
## 2
         3 25
                  29.9
## 3
## 4
         4 30.1 32.5
### le croisement entre imc en classe et obésité doit être cohérent :
with(df_1, table(as.factor(imc_cl), as.factor(obesite), deparse.level = 2))
                   as.factor(obesite)
##
## as.factor(imc_cl) 0
                         1
                  1 9
##
                          0
##
                  2 159 0
##
                  3 119 0
                  4 0 13
##
df_1 %>% group_by(imc_cl, obesite) %>% summarise(n = n())
## # A tibble: 4 x 3
## # Groups:
              imc_cl [4]
##
   imc_cl obesite
##
     <dbl>
             <dbl> <int>
## 1
        1
                 0
                    9
## 2
         2
                 0 159
## 3
         3
                 0 119
## 4
         4
                1 13
```

```
df_1 %>% count(imc_cl, obesite) # équivalent à la commande précédente
```

```
## # A tibble: 4 x 3
  imc_cl obesite
##
##
    <dbl> <dbl> <int>
     1
## 1
           0 9
            0 159
      2
## 2
## 3
      3
             0 119
      4
## 4
            1 13
```

5.5.2 Renommer une variable, changer sa position

Les fonctions:

- rename() permet de renommer une variable (sans changer sa position)
- relocate() permet de changer l'ordre des colonnes.

```
## Après les modifications suivantes, on inspectera les 3 premières lignes :
## - Renommer une variable sans changer sa position
df_1 %>%
 rename(imc_en_classe = imc_cl) %>%
 slice_head(n = 3)
## # A tibble: 3 x 7
##
  subjid sex imc trait pas obesite imc_en_classe
  <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl>
## 1
       1
            0 24.8 2 140
                                   0
                                               2
                     3 109
             0 24.1
                                                 2
## 2
        2
                                     0
## 3
              0 26.4
        3
                     1 156
                                     0
## - Changer l'ordre des colonnes, par exemple, déplacer les colonnes
      imc_cl et obesité (dans cet ordre) après la variable imc
df_1 %>%
 relocate(imc_cl, obesite, .after = imc) %>%
 slice head(n = 3)
## # A tibble: 3 x 7
  subjid sex imc imc_cl obesite trait
    <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <
##
                             0 2 140
      1 0 24.8 2
## 1
```

5.5.3 Ajouter des lignes

2

3

2 0 24.1 3 0 26.4

La fonction add_row() permet d'ajouter des lignes à l'endroit de notre choix.

2

3

```
## Nous allons compléter la base de méta-données en ajoutant des lignes
meta_df_1
```

0 3 109

0 1 156

```
## # A tibble: 8 x 5
## var label
                                                                id_labs code_labs labs
## <chr> <chr>
                                                                       <dbl>
                                                                                            <dbl> <chr>
                                                                                                NA <NA>
## 1 subjid Identifiant patient
                                                                           1
## 2 sex
                     Sexe
                                                                               1
                                                                                                   0 Féminin
                                                                               2
## 3 sex Sexe
                                                                                                  1 Masculin
## 4 imc IMC (kg/m<sup>2</sup>)
                                                                                               NA <NA>
                                                                             1
## 5 trait Traitement
                                                                              1
                                                                                                   1 Placebo
                                                                           2
## 6 trait Traitement
                                                                                                   2 Traitement A
## 7 trait Traitement
                                                                            3
                                                                                                  3 Traitement B
## 8 pas
                        PAS (mmHg)
                                                                             1
                                                                                                NA <NA>
## On commence par rajouter les labels de la variable imc_cl
 # Note : pensez à assigner la commande à la base meta_df_1 pour enregistrer les
# modifications sinon, la création ne sera que temporaire
meta_df_1 <- meta_df_1 %>% add_row(var = rep("imc_cl", 4),
                                                                         label = rep("IMC en classes", 4),
                                                                         id_{labs} = 1:4,
                                                                          code_labs = 1:4,
                                                                         labs = c("Maigreur", "Normal", "Surpoids", "Obèse"))
meta_df_1 %>% slice_tail(n = 6)
## # A tibble: 6 x 5
                                                        id_labs code_labs labs
## var label
## <chr> <chr>
                                                          <dbl> <dbl> <chr>
                                                              3
## 1 trait Traitement
                                                                                       3 Traitement B
## 2 pas
                    PAS (mmHg)
                                                                  1
                                                                                    NA <NA>
                                                                                    1 Maigreur
                                                                 1
## 3 imc_cl IMC en classes
## 4 imc_cl IMC en classes
                                                                  2
                                                                                       2 Normal
## 5 imc_cl IMC en classes
                                                                     3
                                                                                       3 Surpoids
## 6 imc_cl IMC en classes
                                                                    4
                                                                                        4 Obèse
## Puis, on ajoute les labels de la variable obesite
 ## mais en les positionnant juste avant les labels de imc_cl
meta_df_1 <- meta_df_1 %>% add_row(var = rep("obesite", 2),
                                                                         label = rep("Obésité", 2),
                                                                         id_{labs} = c(1,2),
                                                                          code labs = c(0,1),
                                                                         labs = c("Non", "Oui"),
                                                                          .before = 9) # avant la 9ème ligne
meta_df_1 %>% slice_tail(n = 7)
## # A tibble: 7 x 5
##
                           label
                                                          id_labs code_labs labs
          var
##
          <chr>
                           <chr>
                                                              <dbl>
                                                                                  <dbl> <chr>
                                                                                       NA <NA>
## 1 pas
                           PAS (mmHg)
                                                                 1
## 2 obesite Obésité
                                                                    1
                                                                                            0 Non
                                                                    2
## 3 obesite Obésité
                                                                                            1 Oui
## 4 imc_cl IMC en classes 1 1 Maigre 2 2 Normal 2 4 1 1 Maigre 4 2 1 Normal 4 2 1 Normal 4 3 3 Surpos 4 4 4 Obèse 4 4 Obèse 5 1 1 MC en classes 4 4 1 Normal 4 2 1 Normal 4 2 Normal 5 1 Normal 5 1 Normal 6 Normal 6 Normal 6 Normal 6 Normal 7 Normal 6 Norm
                                                                                        1 Maigreur
                                                                                        2 Normal
                                                                                        3 Surpoids
```

```
View(meta_df_1) # visualiser l'ensemble de la base de méta-données dans RStudio
```

5.5.4 Modifier des variables déjà existantes

Il est possible de modifier des variables déjà existantes :

- les fonctions mutate() et if_else() que l'on a vu précédemment peuvent être utilisée. Ci-dessous, on modifie la valeur de PAS du patient n°137 et on ne modifie pas les valeurs des autres patients.
- la fonction rows_update() peut également être utilisée en indiquant un sous-ensemble de la base qui doit être mis à jour.

```
## Inspecter les données des patients 135 à 140 :
df_1 %>% filter(subjid %in% 135:140)
## # A tibble: 6 x 7
##
     subjid
                    imc trait
                                pas obesite imc_cl
              sex
##
      <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <
                                       <dbl>
                                              <dbl>
## 1
        135
                0 28
                                154
                                           0
                                                  3
## 2
        136
                1 26.2
                                138
                                           0
                                                  3
                            1
## 3
        137
                0 20.1
                            1
                                133
                                           0
                                                  2
                0 24.7
                                           0
                                                  2
## 4
        138
                            3
                                155
## 5
        139
                0 17
                            2
                                115
                                           0
                                                  1
## 6
                1 25.7
                                160
                                           0
                                                  3
        140
# Modifier la valeur de PAS du patient n°137 de 133 mmHg à 123 mmHg
# => change la valeur à 123 si subjid == 137, sinon garde la valeur pas originale
df_1 <- df_1 %>% mutate(pas = if_else(subjid == 137, 123, pas))
## Vérifier que la modification est bien enregistrée :
df_1 %>% filter(subjid %in% 135:140)
## # A tibble: 6 x 7
##
     subjid
                    imc trait
                                pas obesite imc_cl
              sex
##
      <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <
                                       <dbl>
                                              <dbl>
## 1
        135
                0 28
                                154
                                           0
                                                  3
                            2
                                138
## 2
        136
                1 26.2
                            1
                                           0
                                                  3
## 3
        137
                0 20.1
                            1
                                123
                                           0
                                                  2
                0 24.7
                                           0
                                                  2
## 4
        138
                            3
                                155
## 5
        139
                0 17
                            2
                                115
                                           0
                                                  1
## 6
        140
                1 25.7
                            1
                                160
                                           0
                                                  3
## Autre possibilité avec la fonction rows_update() où indique un sous-ensemble
## de la base qui doit être mise à jour
# Note : dans l'exemple ci-dessous, on fait une transformation temporaire
df_1 %>% # pas d'assignation (pour une transformation temporaire)
 rows_update(tibble(subjid = 137, pas = 133)) %>% # revient à la valeur de 133
 filter(subjid %in% 135:140) # visualiser les lignes subjid = 135 à 140
## Matching, by = "subjid"
## # A tibble: 6 x 7
##
                   imc trait
                                pas obesite imc_cl
              sex
      <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <
##
                                      <dbl> <dbl>
```

```
0 28
## 1
      135
                       2
                         154
                                   0
                                         3
## 2
      136
            1 26.2 1 138
                                   0
                                         3
## 3
      137
             0 20.1
                       1 133
                                   0
                                         2
             0 24.7
                       3
                                         2
## 4
      138
                          155
                                   0
## 5
      139
             0 17
                       2 115
                                   0
                                         1
## 6
      140
             1 25.7
                       1 160
                                   0
                                         3
```

5.5.5 Sauvegarder la base de données

Les fonctions write_csv() et write_csv2() du tidyverse sont analogues aux fonctions write.csv() et write_csv2() de Rbase. Voir l'aide ?write_delim.

```
## Sauvegardez les données au format .csv dans votre dossier "data"
write_csv2(df_1, "data/df_1_new.csv")
```

5.6 Analyses univariées de variables quantitatives

La fonction summarise() permet de décrire différents paramètres avec les fonctions suivantes à indiquer au sein de la fonction (voir l'aide ?summarize()) :

- moyenne et écart type avec mean() et sd()
- min, max, médiane et intervalles interquartiles : min(), max(), median(), IQR(), quantile()
- comptes avec n() et n_distinct()

Les fonctions connexes summarise_at(), summarise_all(), ... permettent de décrire plusieurs variables en même temps. A chaque analyse, une nouvelle table est crée (sous format tibble) avec une colonne par paramètre calculé.

```
## # A tibble: 1 x 8
## n mean sd min p25 med p75 max
## <int> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> 22.3 24.6 26.4 32.5
```

```
## # A tibble: 1 x 4
## imc_mean pas_mean imc_sd pas_sd
## <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> 137. 3.07 16.8
```

Comme la fonction summarise at () crée une nouvelle colonne par paramètre, ce n'est pas très pratique si on veut décrire de nombreux paramètres pour plusieurs variables.

Une autre solution est de créer une ligne contenant tous les paramètres, pour chaque variable. Puis de fusionner l'ensemble des lignes ainsi créées dans une nouvelle table.

Au sein du package dplyr du Tidyverse, les fonctions bind_rows() et bind_cols() sont analogues aux fonctions Rbases rbind() et cbind() (qui permettent de fusionner des vecteurs ou des matrices ou des "data.frame" par rang ou par colonnes).

```
## On créé une 1ère ligne pour l'IMC, stockée dans l'objet "row_imc"
row_imc <- df_1 %>%
  summarise(n = sum(!is.na(imc)), # créé une lique avec les paramètres
            mean = mean(imc, na.rm = TRUE),
            sd = sd(imc, na.rm = TRUE),
            min = min(imc, na.rm = TRUE),
            p25 = quantile(imc, probs = 0.25, na.rm = TRUE),
            med = median(imc, na.rm = TRUE),
            p75 = quantile(imc, probs = 0.75, na.rm = TRUE),
            max = max(imc, na.rm = TRUE)) %>%
  mutate(var = "IMC (kg/m2)") %>% # ajoute une colonne avec le nom de variable
 relocate(var, .before = n) # déplace le nom de variable en 1ère colonne
## On créé une 2ème ligne pour la PAS, stockée dans l'objet "row_pas
row_pas <- df_1 %>%
  summarise(n = sum(!is.na(pas)), # créé une ligne avec les paramètres
            mean = mean(pas, na.rm = TRUE),
            sd = sd(pas, na.rm = TRUE),
            min = min(pas, na.rm = TRUE),
            p25 = quantile(pas, probs = 0.25, na.rm = TRUE),
            med = median(pas, na.rm = TRUE),
            p75 = quantile(pas, probs = 0.75, na.rm = TRUE),
            max = max(pas, na.rm = TRUE)) %>%
 mutate(var = "PAS (mmHg)") %>% # ajoute une colonne avec le nom de variable
 relocate(var, .before = n) # déplace le nom de variable en 1ère colonne
## on fusionne le deux lignes avec la fonction bind_rows()
bind_rows(row_imc, row_pas)
## # A tibble: 2 x 9
##
                                           p25
                                                 med
                                                        p75
                    n mean
                                sd
                                     min
##
    <chr>>
                 <int> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <
```

1 IMC (kg/m2) 300 24.5 3.07 15.4 22.3 24.6 26.4 32.5 ## 2 PAS (mmHg) 300 137. 16.8 92 125 138 149 177

Programmation fonctionnelle avec le Tidyverse

Le package purrr au sein du Tidyverse apporte des outils supplémentaires de programmation fonctionnelle, en particulier:

• les fonctions de la famille map() et walk(), qui sont analogues aux fonctions Rbase de type lapply(), sapply()...

Les relations entres les outils de programmation fonctionnelle de R base et du Tidyverse sont décrites dans cette vignette du package purrr

Une présentation détaillée de la programmation fonctionnelle avec le Tidyverse est présentée dans le livre Functional Programming.

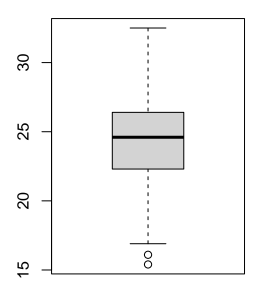
La fonction map() permet d'appliquer une fonction à chaque élément d'un vecteur ou d'une liste. L'objet retourné est au même format et de même longueur que l'objet en entrée.

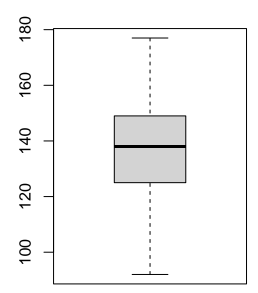
Les fonctions map_lgl(), map_int(), map_dbl(), map_chr() retournent respectivement un vecteur de valeurs logiques, d'entiers, de réels ou de caractères pour des fonctions dont le résultat de longueur 1. Plus généralement, la fonction map_vec() fonctionne avec la plupart des types de vecteurs (y compris de type dates, facteurs, etc).

```
## Calculer la moyenne pour les deux variables imc et pas
map(df_1[,c("imc","pas")], mean) # retourne un résultat sous forme de liste
## $imc
## [1] 24.481
##
## $pas
## [1] 137.1133
map_dbl(df_1[,c("imc","pas")], mean) # retourne un vecteur de réels (= double)
##
        imc
                 pas
##
    24.4810 137.1133
map_vec(df_1[,c("imc","pas")], mean) # retourne un vecteur au format des données initiales
##
        imc
                 pas
    24.4810 137.1133
## On peut également appliquer des fonctions personnalisées
# ci-dessous, avec une syntaxe en pipe :
  - on sélectionne les variables "imc" et "pas" de la base "df_1"
# - on applique la fonction qui estime le nombre de non-manquants, mean, sd,
    min et max pour chaque variable
  - les résultats sont retournés au format liste (avec map()) ou au format tibble
     avec map_dfr() ou map_dfc()
df_1 %>%
  select(imc, pas) %>%
  map(function(x) {return(c(n = sum(!is.na(x)),
                            mean = mean(x, na.rm = TRUE),
                            sd = sd(x, na.rm = TRUE),
                            min = min(x, na.rm = TRUE),
                            max = max(x, na.rm = TRUE))))))
## $imc
##
            n
                    mean
                                 sd
                                            min
                                                       max
                           3.069072
## 300.000000
              24.481000
                                     15.400000
                                                 32.500000
##
## $pas
##
           n
                  mean
                              sd
                                       min
                                                  max
## 300.00000 137.11333 16.82053 92.00000 177.00000
```

```
## # A tibble: 2 x 5
## n mean sd min max
## <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> = 15.4 32.5
## 2 300 137. 16.8 92 177
```

La fonction walk() fonctionne de la même manière que la fonction map(), mais pour appliquer des fonctions qui réalisent des actions (comme faire des graphiques, enregistrer des bases de données, etc) plutôt que de produire des données (comme calculer des paramètres de distribution).





```
par(mfrow = c(1,1)) # revient à un seul graphique par commande graphique
```

5.8 Analyse univariée de variables qualitatives

5.8.1 Création de variables de type "factor"

Afin de faire une analyse descriptive ou graphique des variables qualitatives, il est utile de créer ou de convertir les vecteurs correspondants en type "factor".

Pour cela, on peut se servir de la fonction factor() au sein de la fonction mutate() (que nous avons déjà utilisée précédemment).

```
## # A tibble: 5 x 9
     subjid
              sex
                                pas obesite imc_cl sexL
                    imc trait
                                                            traitL
##
      <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <
                                      <dbl> <dbl> <fct>
                                                            <fct>
## 1
          1
                0 24.8
                            2
                                140
                                          0
                                                  2 Féminin 2
## 2
          2
                0 24.1
                            3
                                109
                                          0
                                                  2 Féminin 3
                            1
## 3
          3
                0 26.4
                                156
                                          0
                                                  3 Féminin 1
```

```
## 4 4 0 23.3 2 124 0 2 Féminin 2 ## 5 5 0 25.4 2 131 0 3 Féminin 2
```

Le package forcats du tidyverse apporte de nombreuses fonctions pour manipuler les variables de type "factor". Toutes ces fonctions commencent par ftc_... (pour "factor"). Voir le cheatsheet de forcats ou encore sa vignette.

Par exemple, la fonction fct_recode() permet de recoder des facteurs. Pour chaque catégorie à recoder, on indiquer le "nouveau nom" suivi de égal, puis "l'ancien nom".

```
## Notez que la commande avec le pipe ci-dessous
## ne fonctionne pas car le premier argument de fct_recode doit être un facteur.
## Cette écriture avec le pipe extrait la colonne au format "tibble"
## (pas au format "factor")
df_1 %>% fct_recode(traitL,
                    Placebo = "1", # nouveau label = "ancien label"
                    "Traitement A" = "2",
                    "Traitement B" = "3")
## de même, la fonction "select()" extrait un tibble plutôt qu'un facteur,
## la fonction fct_recode() ne peut pas fonctionner
df_1 %>%
 select(traitL) %>%
 fct_recode(Placebo = "1", # nouveau label = "ancien label"
             "Traitement A" = "2",
             "Traitement B" = "3")
## Pour extraire la colonne comme vecteur (de type factor), il faut utiliser
## la fonction "pull()"
df 1$traitL <- df 1 %>%
 pull(traitL) %>% # pull() extrait un facteur (= un vecteur)
 fct_recode(Placebo = "1",
             "Traitement A" = "2",
             "Traitement B" = "3")
```

5.8.2 Description de facteurs

Pour décrire les variables qualitatives, on peut utiliser les fonctions table() et prop.table() de Rbase.

Au sein du Tidyverse, la fonction fct_count() du package forcats permet de décrire les variables de type "factor" avec deux arguments intéressants :

- sort = TRUE permet de présenter les modalités de réponses de la plus fréquente à la moins fréquente
- prop = TRUE ajoute les pourcentages au dénombrement .

Note: pour appliquer une syntaxe en "pipe", la commande fct_count() prend pour 1er argument un vecteur de type "factor". Il faut donc utiliser la fonction pull() plutôt que select() pour sélectionner une variable et la retourner au format vecteur.

```
## Description avec les fonctions classiques de Rbase
table(df_1$traitL)
##
##
       Placebo Traitement A Traitement B
##
prop.table(table(df_1$traitL))
##
##
       Placebo Traitement A Traitement B
##
     0.4000000
                0.3033333 0.2966667
## Description avec la fonction fct_count() du package forcats
fct_count(df_1$traitL)
## # A tibble: 3 x 2
  f
##
## <fct>
                <int>
## 1 Placebo
                 120
## 2 Traitement A
## 3 Traitement B
fct_count(df_1$traitL,
         sort = TRUE, # trie les modalités de réponses du + au - fréquent
         prop = TRUE) # ajoute les proportions
## # A tibble: 3 x 3
   f
                    n
##
   <fct>
                <int> <dbl>
## 1 Placebo
                  120 0.4
## 2 Traitement A 91 0.303
## 3 Traitement B
                 89 0.297
## avec une syntaxe en "pipe" :
df_1 %>%
 pull(traitL) %% # utiliser pull() plutôt que select() pour obtenir un vecteur
fct_count(sort = TRUE, prop = TRUE)
## # A tibble: 3 x 3
  f n
##
## <fct>
                <int> <dbl>
## 1 Placebo
                 120 0.4
## 2 Traitement A 91 0.303
## 3 Traitement B 89 0.297
## Comme précédemment, on peut combiner dans une seule table la description des
## variables sexe et traitement avec la fonction bind_row()
# Note : ci-dessous, on ajoute une ligne contenant uniquement le nom de variable,
        récupéré dans la base de méta-données,
        puis on renomme les colonnes f et p
bind_rows(tibble(f = meta_df_1$label[meta_df_1$var == "sex"][1]),
```

```
fct_count(df_1$sexL, sort = TRUE, prop = TRUE),
    tibble(f = meta_df_1$label[meta_df_1$var == "trait"][1]),
    fct_count(df_1$traitL, sort = TRUE, prop = TRUE)) %>%
rename("Variable" = f,
    "%" = p)
```

```
## # A tibble: 7 x 3
                       -%-
##
    Variable
                  n
##
    <chr>
               <int> <dbl>
## 1 Sexe
                 NA NA
## 2 Féminin
                153 0.51
                147 0.49
## 3 Masculin
## 4 Traitement
                  NA NA
## 5 Placebo
                120 0.4
## 6 Traitement A 91 0.303
## 7 Traitement B
                89 0.297
```

5.9 Représentations graphiques

5.9.1 Distributions univariées

Le Tidyverse utilise le package ggplot2 pour réaliser des graphiques. Pour vous aider à utiliser ce package, vous pouvez consulter :

- le cheatsheet de ggplot2
- le livre R for data science qui donne de nombreux exemples de représentations graphiques avec ggplot2
- le livre ggplot2
- et bien sûr l'aide en ligne.

Les figures sont composées de calques successifs. On commence par indiquer une première ligne ggplot(data, mapping = aes(x = ...) avec comme argument :

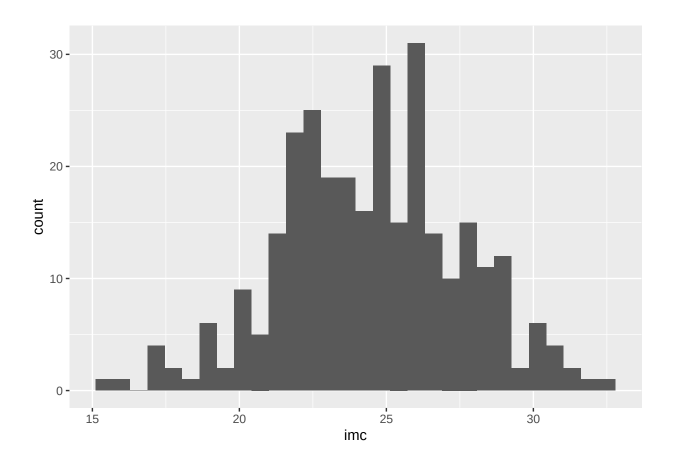
- les données,
- les variables à utiliser ("aesthetics").

Puis, on peut ajouter des calques successifs avec des + avant chaque calque :

- des histogrammes avec la fonction geom_hist()
- des densités de kernel avec la fonction geom_density()
- des box-plots avec la fonction geom_boxplot()
- des diagrammes en barres (pour les variables discrètes comme les facteurs), avec la fonction geom_bar()
- modifier les titres et labels avec la fonction labs()
- modifier le contenu des légendes avec les fonctions scale_colour_discrete() pour légender les couleurs ou encore scale_shape_discrete pour légender les couleurs
- modifier le thème général de présentation avec la fonction theme()
- etc.

```
## Variables quantitatives
## 1) représenter la distribution de l'IMC à l'aide d'un histogramme
ggplot(data = df_1, mapping = aes(x = imc)) +
  geom_histogram()
```

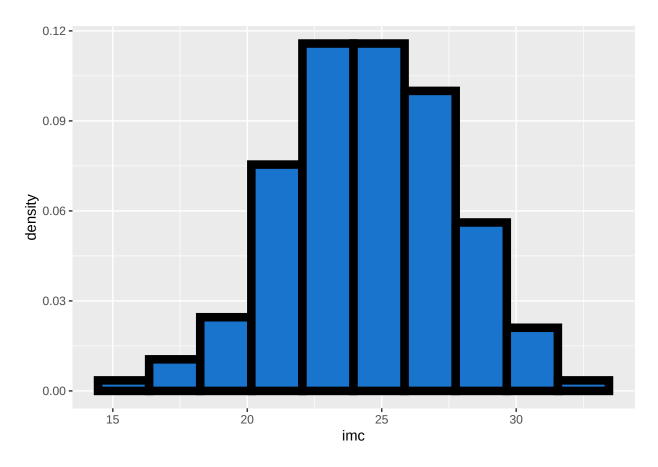
`stat_bin()` using `bins = 30`. Pick better value `binwidth`.

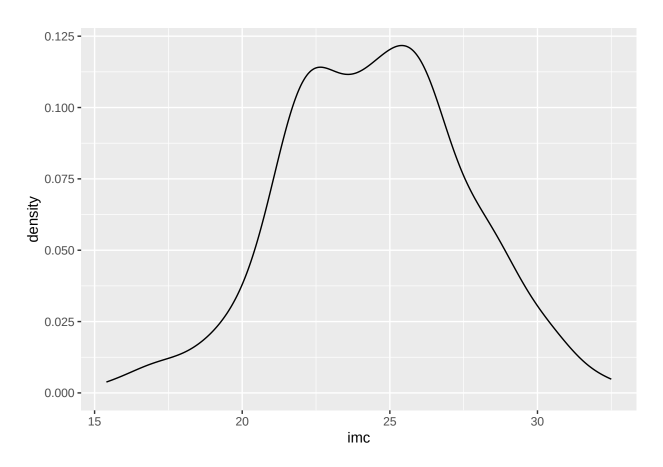


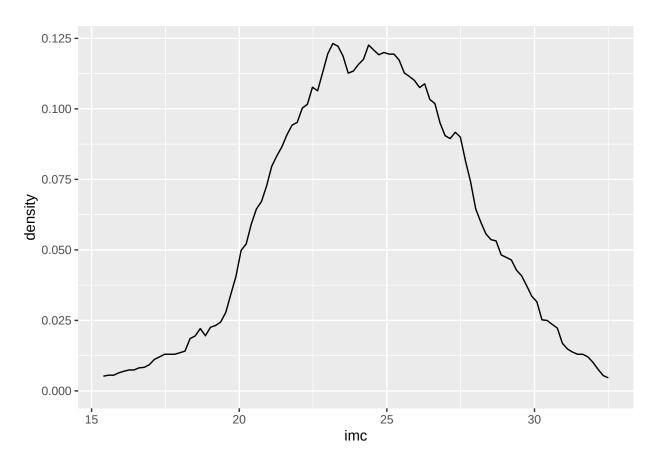
```
# pour voir les options possibles de l'histogramme :
?geom_histogram
```

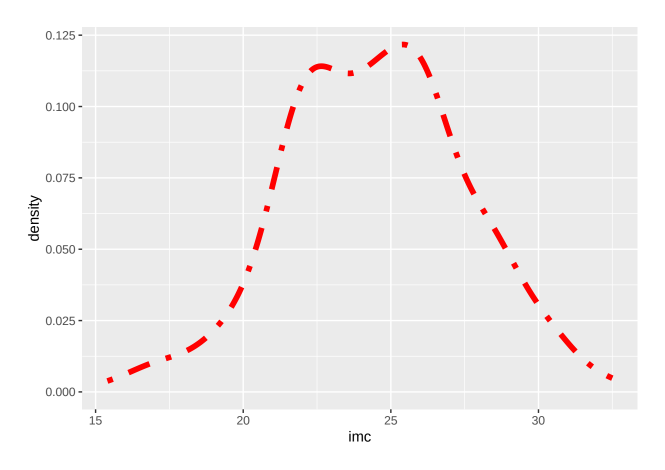
démarrage du serveur d'aide httpd ... fini

```
ggplot(data = df_1, mapping = aes(x = imc)) +
geom_histogram(aes(y = after_stat(density)), # densité plutôt que compte en Y
bins = 10, # nombre de "rectangles" default = 30
colour = "black", # couleur du contour
linewidth = 3, # épaisseur de ligne
fill = "dodgerblue3")
```



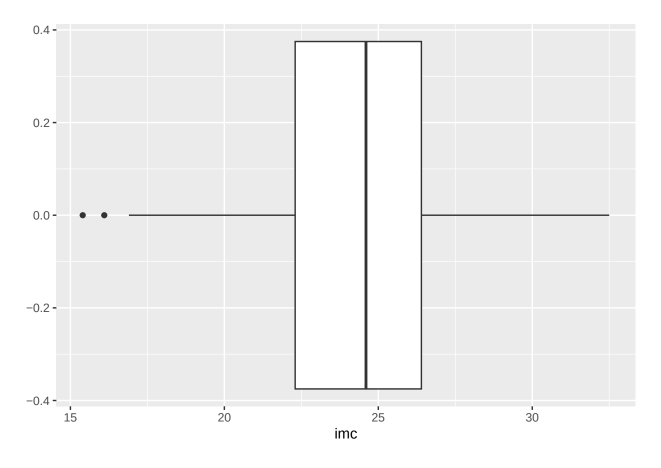




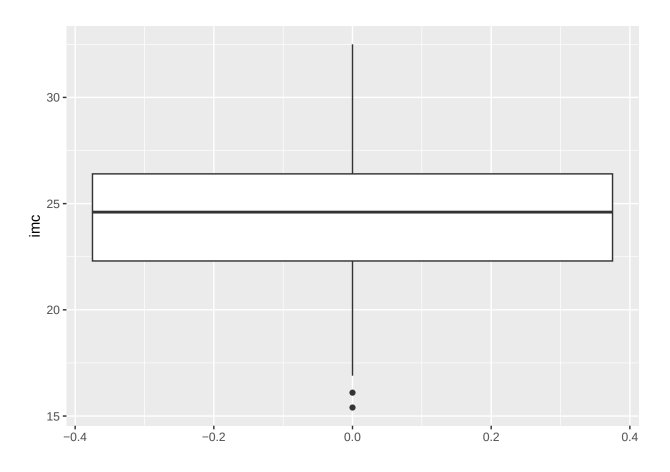


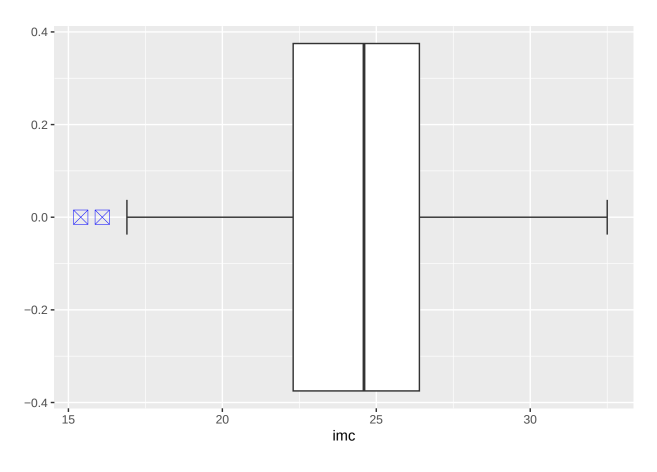
```
# type de lignes :
# 0 = blank, 1 = solid, 2 = dashed, 3 = dotted, 4 = dotdash, 5 = longdash,
# 6 = twodash

## 3) La distribution de l'IMC par un boxplot
ggplot(data = df_1, mapping = aes(x = imc)) +
geom_boxplot()
```

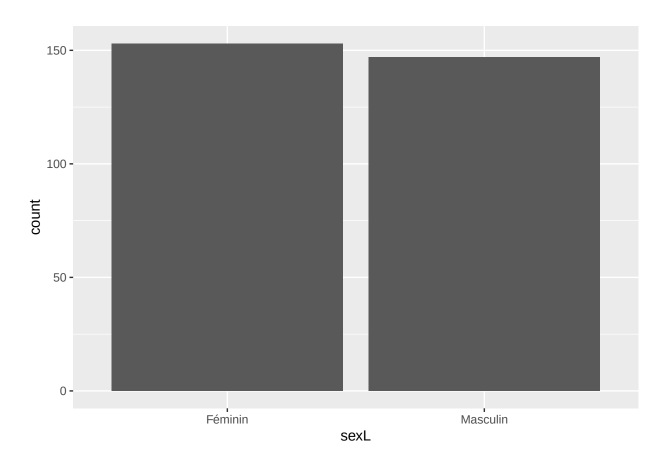


```
# représentation sur l'axe des Y
ggplot(data = df_1, mapping = aes(y = imc)) +
geom_boxplot()
```

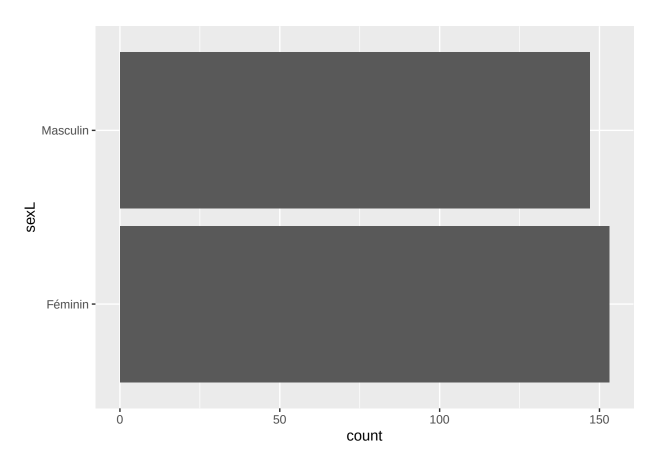


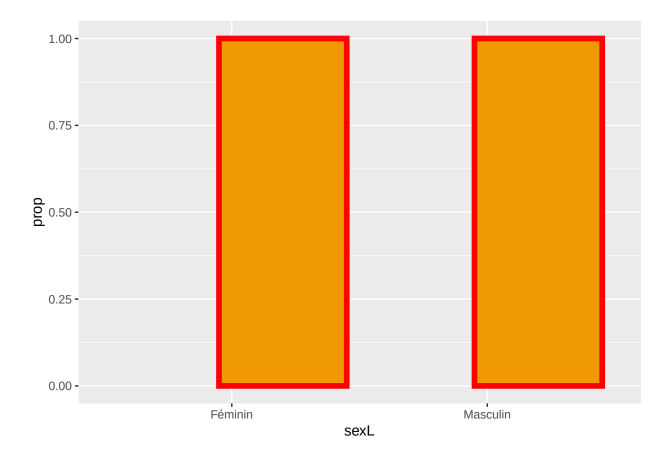


```
## Variables qualitatives
## Représenter la distribution du sexe par un diagramme en barres
ggplot(data = df_1, mapping = aes(x = sexL)) +
  geom_bar()
```



```
# pour voir les options possibles de les diagrammes en barres :
?geom_bar
# sur l'axe des Y plutôt que des X
ggplot(data = df_1, mapping = aes(y = sexL)) + # ici y = sexL
geom_bar()
```



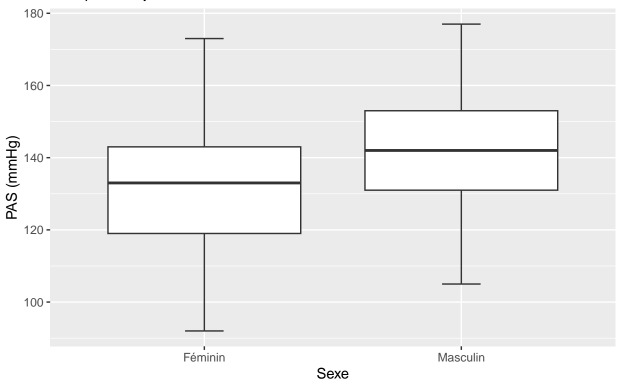


5.9.2 Distributions bivariées

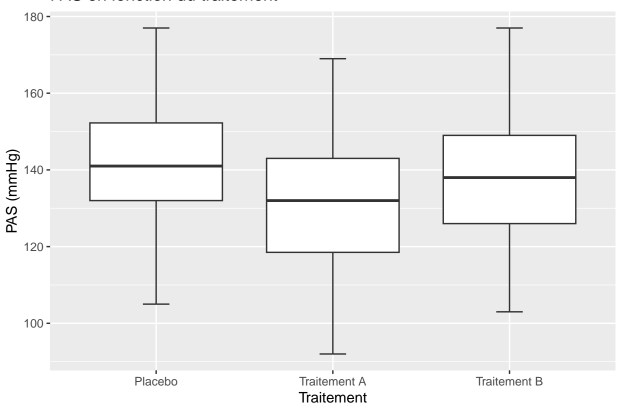
Pour représenter graphiquement des distributions bi- ou multivariées, on peut combiner plusieurs "aesthetics" dans la fonction ggplot(), pour associer une variable à une représentation graphique :

- sur l'axe des abcisses x ou l'axe des ordonnées y
- type de ligne avec linetype
- symbole shape
- couleur de lignes ou de symboles avec color (ou colour)
- remplissage de surfaces avec fill

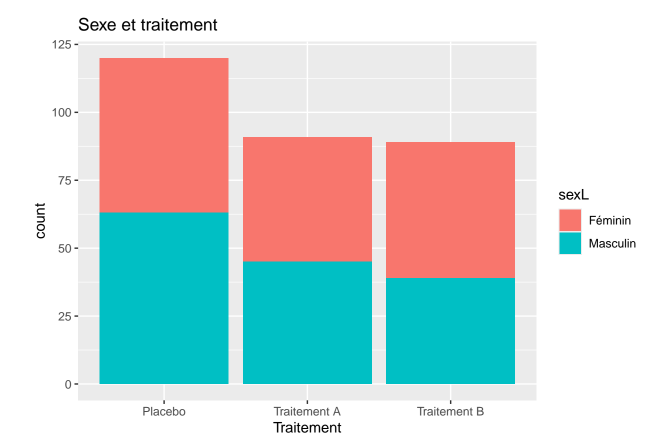
PAS en fonction du sexe vous pouvez ajouter un sous-titre



PAS en fonction du traitement

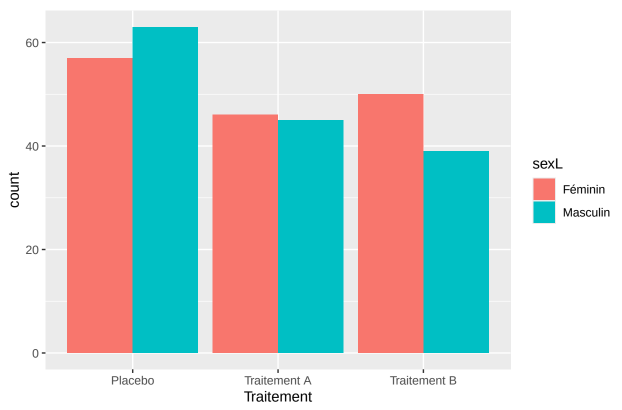


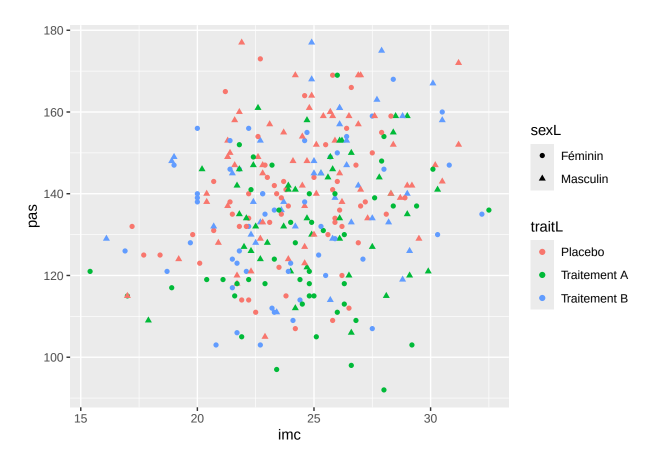
```
### Répartition du sexe par traitement
ggplot(data = df_1, mapping = aes(x = traitL, fill = sexL)) +
  geom_bar(position = "stack") + # empilé
  labs(x = "Traitement", title = "Sexe et traitement")
```

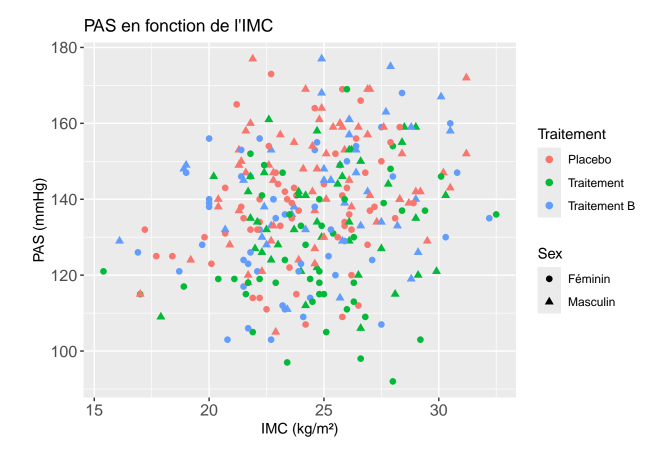


```
ggplot(data = df_1, mapping = aes(x = traitL, fill = sexL)) +
geom_bar(position = "dodge") + # côte à côte
labs(x = "Traitement", title = "Sexe et traitement")
```

Sexe et traitement







5.10 Analyses bivariées

5.10.1 Variable quantitative \times qualitative

Le package dplyr permet décrire une variable quantitative en fonction d'une variable qualitative, avec la fonction group_by().

Par exemple, la fonction summarise() créé les indicateurs statistiques par sous-groupe lorsque qu'elle est utilisée après la commande group_by().

```
df_1 %>%
  group_by(sexL)
```

```
## # A tibble: 300 x 9
  # Groups:
                sexL [2]
##
      subjid
                                   pas obesite imc_cl sexL
                                                                  traitL
                sex
                       imc trait
##
       <dbl>
              <dbl> <dbl>
                           <dbl>
                                 <dbl>
                                          <dbl>
                                                  <dbl> <fct>
                                                                  <fct>
##
                  0
                     24.8
                               2
                                   140
                                               0
                                                                  Traitement A
    1
           1
                                                      2 Féminin
##
    2
           2
                  0
                     24.1
                               3
                                   109
                                               0
                                                      2 Féminin
                                                                  Traitement B
    3
           3
                  0
                     26.4
                               1
                                   156
                                               0
                                                      3 Féminin
                                                                  Placebo
##
    4
           4
                  0
                     23.3
                               2
                                   124
                                                      2 Féminin
##
                                               0
                                                                  Traitement A
           5
                               2
##
    5
                  0
                     25.4
                                   131
                                               0
                                                      3 Féminin
                                                                  Traitement A
##
    6
           6
                  1
                     25
                               3
                                   148
                                              0
                                                      3 Masculin Traitement B
           7
                     25.2
##
    7
                  0
                               3
                                   125
                                               0
                                                      3 Féminin
                                                                  Traitement B
##
    8
           8
                  0
                     21.5
                               3
                                   117
                                               0
                                                      2 Féminin
                                                                  Traitement B
   9
           9
                  0
                     21.8
                               1
                                               0
##
                                   132
                                                      2 Féminin
                                                                  Placebo
## 10
          10
                  0
                     25.9
                               1
                                   133
                                                      3 Féminin Placebo
```

```
## # i 290 more rows
```

```
# Notez qu'en description, le tibble indique qu'il considère la variable sexL
# comme une variable de groupe => cela est pris en compte pour les analyses qui
# suivront dans le pipe.
# Si vous avez sauvegardé une base tibble avec une propriété de sous-groupe,
# vous pouvez la supprimer avec la fonction ungroup()
df_1 %>%
  group_by(sexL) %>%
 ungroup()
## # A tibble: 300 x 9
##
      subjid
                sex imc trait
                                     pas obesite imc_cl sexL
                                                                    traitL
         1 0 24.8 2 ...
2 0 24.1 3 109 ...
4 0 23.3 2 124 0 2 Féminin Traitement A
5 0 25.4 2 131 0 3 Féminin Traitement B
7 0 25.2 3 125 0 3 Féminin Traitement B
8 0 21.5 3 117 0 2 Féminin Traitement B
^ 21.8 1 132 0 2 Féminin Placebo
##
       <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <
                                           <dbl> <dbl> <fct>
                                                                     <fct>
## 1
## 2
## 3
## 4
## 5
## 6
## 7
## 8
## 9
## 10
## # i 290 more rows
## Description de l'IMC en fonction du sexe
df_1 %>%
  group_by(sexL) %>%
  summarise(n = sum(!is.na(imc)), # nombre de non-manquants
             mean = mean(imc),
             sd = sd(imc)
## # A tibble: 2 x 4
     sexL
            n mean
     <fct>
               <int> <dbl> <dbl>
               153 24.1 3.09
## 1 Féminin
## 2 Masculin 147 24.9 3.00
## Description de la PAS en fonction du traitement
df_1 %>%
  group_by(traitL) %>%
  summarise(n = sum(!is.na(pas)), # nombre de non-manquants
             mean = mean(pas),
             sd = sd(pas))
```

5.10.2 Variable qualitative \times qualitative

De la même manière, on peut décrire les effectifs et pourcentages de la variable sexL (en lignes), en fonction de la variable traitement (en colonnes) avec la fonction summarise() après une fonctiongroup_by().

```
## # A tibble: 2 x 7
              `Placebo, n` `Placebo, %` `Traitement A, n` `Traitement A, %`
##
     sexL
     <fct>
##
                     <int>
                                   <dbl>
                                                      <int>
                                                                         <dbl>
## 1 Féminin
                                    37.3
                                                         46
                                                                          30.1
                        57
                         63
                                    42.9
## 2 Masculin
                                                         45
                                                                          30.6
## # i 2 more variables: `Traitement B, n` <int>, `Traitement B, %` <dbl>
```

5.10.3 Comparer 2 moyennes

Le test de Student, le test de Levene, le test des rangs de Wilcoxon se font avec les mêmes commandes R base. On pourra vérifier la normalité des distributions dans chaque groupe avec le package ggplot2.

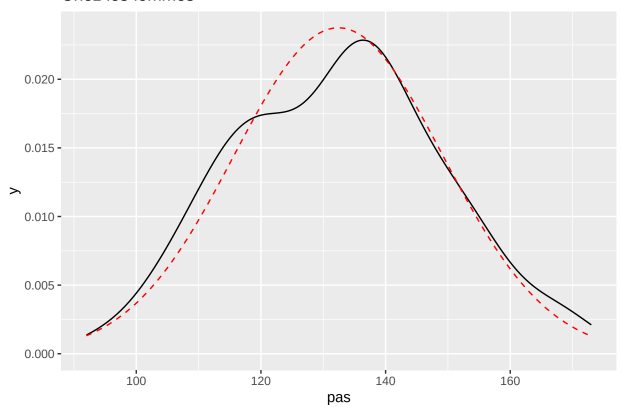
```
## Test de Student
ttest_pas_sex <- df_1 %>% t.test(data = ., # placeholder pour la position de df_1
                                 pas ~ sexL, # formula
                                 var.equal = TRUE) # pour le test de Student
ttest_pas_sex
##
##
   Two Sample t-test
##
## data: pas by sexL
## t = -5.1297, df = 298, p-value = 5.239e-07
## alternative hypothesis: true difference in means between group Féminin and group Masculin is not equal
## 95 percent confidence interval:
## -13.239193 -5.897528
## sample estimates:
## mean in group Féminin mean in group Masculin
##
                 132.4248
                                        141.9932
## test de Levene
df_1 %>% car::leveneTest(pas ~ sexL,
```

```
## Levene's Test for Homogeneity of Variance (center = median)
```

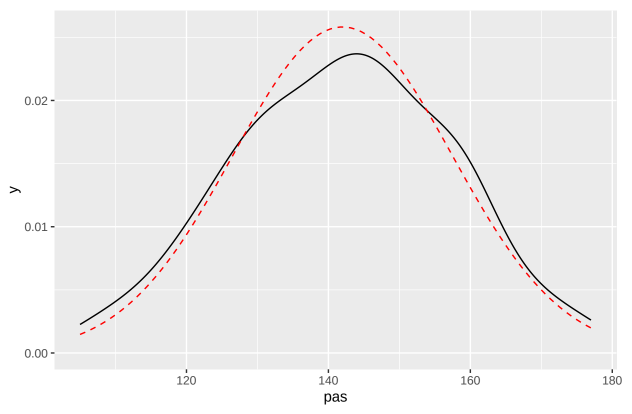
data = .) # placeholder

```
## Df F value Pr(>F)
## group 1 1.0178 0.3139
## 298
```

Chez les femmes

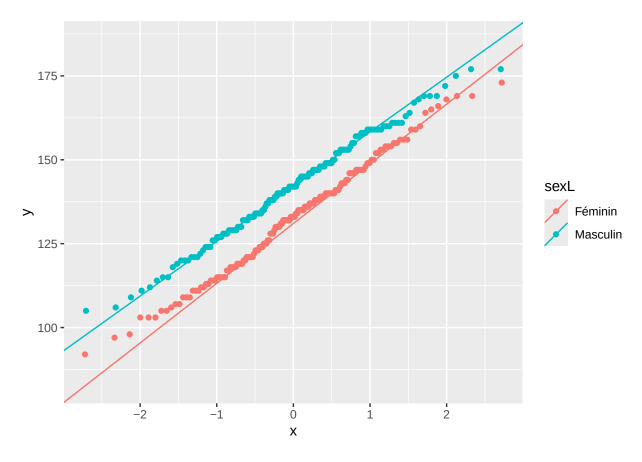


Chez les hommes



```
## On peut également combiner 2 QQ-plots pour vérifier la normalité

df_1 %>% ggplot(mapping = aes(sample = pas, colour = sexL)) +
    stat_qq() +
    stat_qq_line()
```

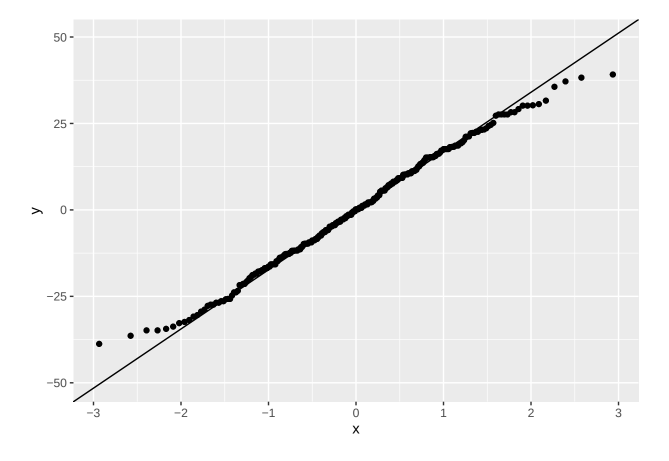


```
##
## Wilcoxon rank sum test with continuity correction
##
## data: pas by sex
## W = 7609.5, p-value = 1.29e-06
## alternative hypothesis: true location shift is not equal to 0
```

5.10.4 Comparer 3 moyennes ou plus

On peut utiliser le pipe pour enchaîner les analyses nécessaires à une anova.

```
anova_pas_trait <- df_1 %>%
  lm(pas ~ traitL,
    data = .) %>% # placeholder
  anova()
anova_pas_trait
```



```
## si on veut faire un test de Kruskal Wallis
df_1 %>%
   kruskal.test(pas ~ traitL, data = .) # p-value = 7.336e-05
```

```
##
## Kruskal-Wallis rank sum test
##
## data: pas by traitL
## Kruskal-Wallis chi-squared = 19.04, df = 2, p-value = 7.336e-05
```

5.10.5 Comparer des pourcentages

On utilise la même fonction qu'en baseR, voici un exemple avec une syntaxe en pipe.

##

##

data: imc and pas

sample estimates:

rho

0.217141

S = 3522826, p-value = 0.0001503

alternative hypothesis: true rho is not equal to 0

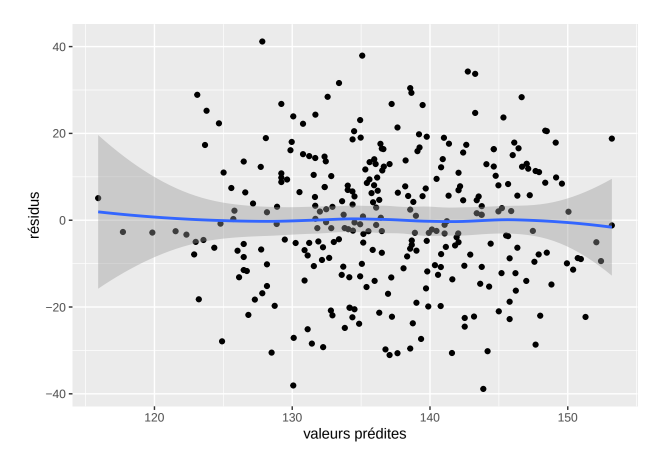
```
chi2 <- df_1 %>%
 with(table(sexL, traitL)) %>%
  chisq.test(correct = FALSE)
# effectifs attendus
chi2$expected
##
             traitL
## sexL
              Placebo Traitement A Traitement B
    Féminin
                 61.2
                            46.41
                                          45.39
                 58.8
                             44.59
                                          43.61
##
     Masculin
# On peut également appliquer le test exact de Fisher
df 1 %>%
 with(table(sexL, traitL)) %>%
 fisher.test()
##
##
  Fisher's Exact Test for Count Data
##
## data:
## p-value = 0.4536
## alternative hypothesis: two.sided
5.10.6 Corrélations
On utilise la même fonction qu'en baseR, voici un exemple avec une syntaxe en pipe.
## Corrélation de Pearson et Spearman entre PAS et IMC
df_1 %>% with(cor.test(imc, pas, method = "pearson"))
```

```
##
##
   Pearson's product-moment correlation
##
## data: imc and pas
## t = 3.8534, df = 298, p-value = 0.0001427
## alternative hypothesis: true correlation is not equal to 0
## 95 percent confidence interval:
## 0.1072647 0.3231284
## sample estimates:
##
         cor
## 0.2178593
df_1 %>% with(cor.test(imc, pas, method = "spearman"))
##
   Spearman's rank correlation rho
##
```

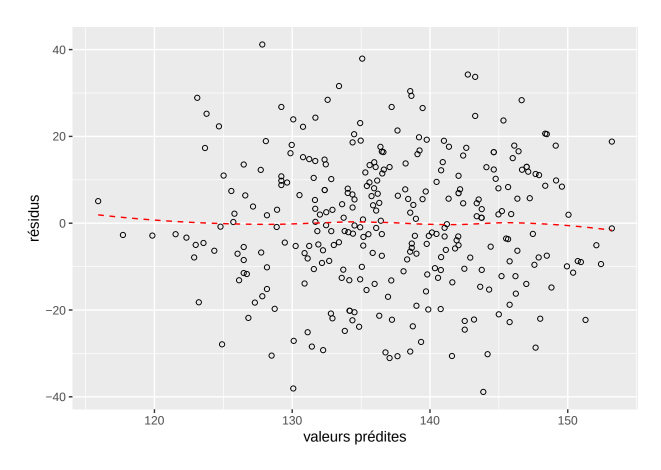
5.11 Analyse multivariée

Les commandes sont les mêmes qu'en Rbase, voici un exemple avec une syntaxe en pipe.

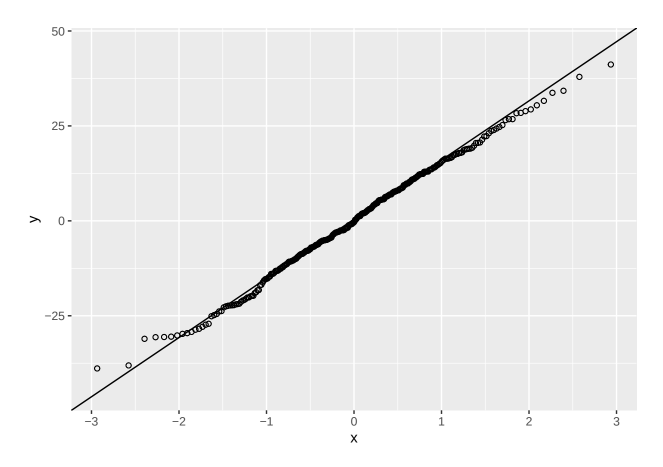
```
##
## Call:
## lm(formula = pas ~ traitL + sexL + imc, data = .)
## Residuals:
             1Q Median
##
      \mathtt{Min}
                              3Q
## -38.871 -10.083 -0.342 10.941 41.171
##
## Coefficients:
##
                    Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
## (Intercept)
                   109.5668 7.1403 15.345 < 2e-16 ***
## traitLTraitement A -10.9623 2.1246 -5.160 4.55e-07 ***
## traitLTraitement B -2.8373
                                2.1374 -1.327 0.185388
                             1.7796 4.812 2.39e-06 ***
## sexLMasculin 8.5634
## imc
                     1.1240 0.2904 3.870 0.000134 ***
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
## Residual standard error: 15.24 on 295 degrees of freedom
## Multiple R-squared: 0.1902, Adjusted R-squared: 0.1792
## F-statistic: 17.32 on 4 and 295 DF, p-value: 8.911e-13
```



CHAPTER 5. TIDYVERSE



```
## QQ plot des résidus
ggplot(mapping = aes(sample = model$residuals)) +
  geom_qq(shape = 1) +
  stat_qq(shape = 1) + stat_qq_line()
```



Chapter 6

Package data.table

Le package data.table apporte un nouveau format de base de données (data.table) qui peut remplacer les formats tibble ou data.frame. Il apporte principalement un gain de performance pour la manipulation de bases de grandes dimensions. Le package apporte également une syntaxe qui peut sembler un peu plus intuitive d'utilisation que la syntaxe R base pour le data-management.

Chapter 7

Tableaux

Dans ce chapitre, nous présenterons quelques packages permettant d'obtenir des tables descriptives complètes, faciles à mettre en forme pour les intégrer dans un rapport d'analyse.

gt gtsummary (basé sur gt) table1

pour présenter un data frame sous forme de table publiable flextable tinytable

Chapter 8

Reporting

Ecritures de rapports avec Rmarkdown et Quarto